PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTÜM Internationales Büro



(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A01N 25/26

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/07443

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

17. Februar 2000 (17.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05407

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Juli 1999 (28.07.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 35 218.2 198 46 893.8 5. August 1998 (05.08.98)

13. Oktober 1998 (13.10.98)

DE DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(DE).

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): STADLER, Reinhold [DE/DE]; Gartenstrasse 18, D-67489 Kirrweiler (DE). KOBER, Reiner [DE/DE]; Im Schlittweg 20, D-67136 Fußgönheim (DE). SCHNEIDER, Karl-Heinrich [DE/DE]; Am Kelleracker 20, D-67271 Kleinkarlbach (DE). SAUR, Reinhold [DE/DE]; Königsberger Strasse 9, D-67459 Böhl-Iggelheim (DE). BAYER, Herbert [DE/DE]; D 3.4, D-68159 Mannheim (DE). KOLTER, Karl [DE/DE]; Sudetenstrasse 1, D-67117 Limburgerhof (DE). SEUFERT, Michael [DE/DE]; Wellsring 32, D-67098 Bad Dürkheim

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: SOIL GRANULATES WITH CONTROLLED ACTIVE INGREDIENT RELEASE (CR SOIL GRANULATES)

(54) Bezeichnung: BODENGRANULATE MIT KONTROLLIERTER WIRKSTOFFFREISETZUNG (CR-BODENGRANULATE)

(57) Abstract

The invention relates to controlled-release soil granulates which can be obtained by depositing a coating containing active ingredients onto a solid carrier on a fluidized bed, a method for producing said soil granulates and a method for combating phytopathogenic fungi, undesirable vegetation growth or undesirable insect infestation and/or for regulating vegetation growth by means of the controlled-release soil granulates provided for in the invention.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft CR-Bodengranulate, erhältlich durch Aufbringung einer wirkstoffhaltigen Hülle auf einen festen Träger in der Wirbelschicht, ein Verfahren zur Herstellung dieser Bodengranulate, sowie ein Verfahren zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, unerwünschtem Pflanzenwuchs, unerwünschtem Insektenbefall und/oder zur Regulation des Wachstums von Pflanzen unter Verwendung der erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate.

1

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	. n ·	T C	0 :	* 0	T and a	07	
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PΤ	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
					~ .		

Bodengranulate mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung (CR-Bodengranulate)

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft CR-Bodengranulate, erhältlich durch Aufbringung einer wirkstoffhaltigen Hülle auf einen festen Träger in der Wirbelschicht bei einer definiert einstellbaren

- 10 Wärmezufuhr von 6.000 bis 25.000 KJ/KG Hüllpolymeranteil, CR-Bodengranulate enthaltend eine wirkstoffhaltige Hülle aus 0,1-25 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe, 1-40 Gew.-% eines oder mehrerer Hüllpolymere, 0-60 Gew.-% eines oder mehrerer Additive, ein Verfahren zur Herstellung dieser Bodengranulate, sowie
- 15 ein Verfahren zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, unerwünschtem Pflanzenwuchs, unerwünschtem Insektenbefall und/oder zur Regulation des Wachstums von Pflanzen unter Verwendung der erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate.
- 20 Es ist allgemein bekannt, Pflanzenschutz-Wirkstoffe mit Hüllpolymeren so auf einem festen Träger zu fixieren, daß der Wirkstoff nur allmählich freigesetzt wird und somit über einen langen Zeitraum seine Wirkung entfalten kann (sog. "slow-release-Formulierung"). WO-A 92 17424 beschreibt mit einem ionisch und kovalent
- 25 vernetzten Copolymer aus Ethylen und dem Zinksalz von Methacrylsäure umhüllte Düngerkörner. EP-A 0 380 836 offenbart die nicht kovalent vernetzten teilweise neutralisierten Äquivalente zu den in WO-A-9217424 beschriebenen Copolymeren als geeignet zur Umhüllung von landwirtschaftlichen Chemikalien, die langsam und kon-
- 30 trolliert freigesetzt werden sollen. In US-A 4,756,844 wird ein Verfahren zur Umhüllung kleiner Körner, die einen Wirkstoff enthalten, der ein Pflanzenschutzmittel sein kann, beschrieben. Die gängigen Produkte haben jedoch den Nachteil, daß sie noch stark zum Verkleben neigen, wodurch die formulierte Ware ihre
- 35 Fließfähigkeit verliert und daß die Freisetzungsrate des Wirkstoffs nicht durch die Prozessführung eingestellt werden kann.

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, eine 40 Formulierung für Pflanzenschutzwirkstoffe zu finden, welche diese nachteiligen Eigenschaften nicht aufweist.

Weitere Aufgabe der Erfindung war es, slow release Formulierungen zu entwickeln, die den Einsatz phytotoxischer Wirkstoffe zur 45 Behandlung von Pflanzenkrankheiten ermöglicht. Eine weitere Aufgabenstellung galt der Entwicklung neuer Coating-Techniken unter Verwendung spezieller und neuer Hüllpolymere, die den verkapselten Wirkstoff maßgeschneidert, mit kontrollierter Freisetzungsrate, systemisch und transapikal über eine große 5 Vegetationsperiode der Pflanze als Beidrillgranulat zur Verfügung stellen. Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe gelöst durch CR-Bodengranulate gemäß Anspruch 1.

Ferner wurde ein Verfahren zu deren Herstellung und die 10 Verwendung jener Mittel, welche einen fungiziden Pflanzenschutz-Wirkstoff enthalten, zur Bekämpfung von Schadpilzen gefunden.

Durch den Aufbau ein- oder mehrlagiger semipermeabler Hüllen auf dem CR-Bodengranulat und durch genaue Dosierung der zugeführten 15 Wärmemenge in einer Wirbelschichtanlage wird eine Wirkstoffverfügbarkeit bis zu einem Zeitraum von mehr als 9 Monaten erreicht.

Bevorzugte erfindungsgemäße CR-Bodengranulate dienen dem Ziel, einen Komplettschutz gegen pilzliche Pathogene zu bieten, nicht 20 phytotoxisch zu sein und im Endeffekt fungizide Spritzbehandlungen zu ersetzen, wenn sie mit der Saat der einjährigen oder mehrjährigen Pflanze im Beidrillverfahren ausgebracht werden.

Als Pflanzenschutz-Wirkstoffe kommen herbizide, wachstums25 regulatorische, insektizide und insbesondere fungizide Wirkstoffe in Betracht.

Geeignete systemische Wirkstoffe stehen aus den fungiziden Stoffklassen der Azole, Morpholine, Valinamide, Strobilurine und 30 Salicylate als entfernte Abkömmlinge von Wirksubstanzen des Bion®-Typs zur Verfügung. In ausgewählten Versuchen wurden überraschenderweise bei Anwendung in Form der erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate ähnlich gute oder teilweise sogar bessere biologische Ergebnisse erzielt wie mit einer zweimaligen Spritzbehand-

So zeigten sich auch bei Verwendung von Acetylsalizylsäure als Wirkstoffkomponente überraschenderweise wirkungssteigernde Effekte in der Bodenapplikation und Kombination mit Strobiluri-40 nen.

Die folgende Liste von Herbiziden zeigt beispielhaft mögliche Wirkstoffe auf:

45 bl 1,3,4-Thiadiazole: buthidazole, cyprazole

3

b2 Amide:

5

allidochlor (CDAA), benzoylprop-ethyl, bromobutide, chlorthiamid, dimepiperate, dimethenamid, s-dimethenamid, diphenamid, etobenzanid (benzchlomet), flamprop-methyl, fluthiamide, fosamin, isoxaben, monalide, naptalame, pronamid (propyza-

mid), propanil

- b3 Aminophosphorsäuren:
 bilanafos, (bialaphos), buminafos, glufosinate-ammonium,
 10 glyphosate, sulfosate
 - b4 Aminotriazole: amitrol
- b6 Aryloxyalkansäuren:
 2,4-D, 2,4-DB, clomeprop, dichlorprop, dichlorprop-p, dichlorprop-p (2,4-DP-P), fenoprop (2,4,5-TP), fluoroxypyr, MCPA,
 MCPB, mecoprop, mecoprop-P, napropamide, napropanilide, triclopyr
 - b7 Benzoesäuren:
- 25 chloramben, dicamba
 - b8 Benzothiadiazinone:
 bentazon
- 30 b9 Bleacher:

clomazone (dimethazone), diflufenican, fluorochloridone, flupoxam, fluridone, pyrazolate, sulcotrione (chlormesulone), isoxaflutole, isoxachlortole, mesotrione

35 b10 Carbamate:

asulam, barban, butylate, carbetamid, chlorbufam, chlorpropham, cycloate, desmedipham, diallate, EPTC, esprocarb, molinate, orbencarb, pebulate, phenisopham, phenmedipham, propham, prosulfocarb, pyributicarb, sulfallate (CDEC), terbucarb, thiobencarb (benthiocarb), tiocarbazil, triallate, vernolate

bl1 Chinolinsäuren:
 quinclorac, quinmerac

45

40

b12 Chloracetanilide:

4

acetochlor, alachlor, butachlor, butenachlor, diethatyl ethyl, dimethachlor, metazachlor, metolachlor, pretilachlor, propachlor, prynachlor, terbuchlor, thenylchlor, xylachlor, s-metolachlor

5

b13 Cyclohexenone:

alloxydim, tepraloxydim, clethodim, cloproxydim, cycloxydim, sethoxydim, tralkoxydim, $2-\{1-[2-(4-Chlorphenoxy)propyloxyimino]butyl\}-3-hydroxy-5-(2H-tetrahydrothiopyran-3-yl)-2-$

- 10 cyclohexen-1-on, butroxydim, clefoxydim
 - b14 Dichlorpropionsäuren:
 dalapon
- 15 b15 Dihydrobenzofurane: ethofumesate
 - b16 Dihydrofuran-3-one:
 flurtamone

20

b17 Dinitroaniline:

benefin, butralin, dinitramin, ethalfluralin, fluchloralin, isopropalin, nitralin, oryzalin, pendimethalin, prodiamine, profluralin, trifluralin

25

- b18 Dinitrophenole:
 bromofenoxim, dinoseb, dinoseb-acetat, dinoterb, DNOC
- b19 Diphenylether:
- acifluorfen-sodium, aclonifen, bifenox, chlornitrofen (CNP), difenoxuron, ethoxyfen, fluorodifen, fluoroglycofen-ethyl, fomesafen, furyloxyfen, lactofen, nitrofen, nitrofluorfen, oxyfluorfen
- - b21 Harnstoffe:
- benzthiazuron, buturon, chlorbromuron, chloroxuron, chlortoluron, cumyluron, dibenzyluron, cycluron, dimefuron, diuron,
 dymron, ethidimuron, fenuron, fluormeturon, isoproturon,
 isouron, karbutilat, linuron, methabenzthiazuron, metobenzuron, metoxuron, monolinuron, monuron, neburon, siduron, tebuthiuron, trimeturon
 - b22 Imidazole:

5

isocarbamid

- b23 Imidazolinone:
 imazamethapyr, imazapyr, imazaquin, imazethabenz-methyl (imazame), imazethapyr, imazapic
- b24 Oxadiazole:
 methazole, oxadiargyl, oxadiazon
- 10 b25 Oxirane: tridiphane
- b26 Phenole:
 bromoxynil, ioxynil
- b27 Phenoxyphenoxypropionsäureester:
 clodinafop, cloquintocet, cyhalofop-butyl, diclofop-methyl,
 fenoxaprop-ethyl, fenoxaprop-p-ethyl, fenthiapropethyl, flua-
- 20 xyfop-methyl, haloxyfop-p-methyl, isoxapyrifop, propaquizafop, quizalofop-ethyl, quizalofop-p-ethyl, quizalofop-tefuryl

zifop-butyl, fluazifop-p-butyl, haloxyfop-ethoxyethyl, halo-

b28 Phenylessigsäuren: chlorfenac (fenac)

25

- b29 Phenylpropionsäuren:
 chlorophenprop-methyl
- b30 Protoporphyrinogen-IX-Oxydase-Hemmer:
- benzofenap, cinidon-ethyl, flumiclorac-pentyl, flumioxazin,
 flumipropyn, flupropacil, fluthiacet-methyl, pyrazoxyfen,
 sulfentrazone, thidiazimin, carfentrazone
- b31 Pyrazole:
 35 nipyraclofen, pyraflufen-ethyl
 - b32 Pyridazine: chloridazon, Maleinsäurehydrazid, norflurazon, pyridate
- 40 b33 Pyridincarbonsäuren: clopyralid, dithiopyr, picloram, thiazopyr, diflufenzopyr
- b34 Pyrimidylether:
 pyrithiobac-saure, pyrithiobac-sodium, KIH-2023, KIH-6127,
 pyribenzoxym
 - b35 Sulfonamide:

6

flumetsulam, metosulam

b36 Sulfonylharnstoffe:

amidosulfuron, azimsulfuron, bensulfuron-methyl, chlorimuronethyl, chlorsulfuron, cinosulfuron, cyclosulfamuron, ethametsulfuron methyl, ethoxysulfuron, flazasulfuron, halosulfuronmethyl, imazosulfuron, metsulfuron-methyl, nicosulfuron, primisulfuron, prosulfuron, pyrazosulfuron-ethyl, rimsulfuron, sulfometuron-methyl, thifensulfuron-methyl, triasulfuron,

tribenuron-methyl, triflusulfuron-methyl,
N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-Benzenesulfonamide, sulfosulfuron, idosulfuron

15 b37 Triazine:

ametryn, atrazin, aziprotryn, cyanazine, cyprazine, desmetryn, dimethamethryn, dipropetryn, eglinazin-ethyl, hexazinon, procyazine, prometon, prometryn, propazin, secbumeton, simazin, simetryn, terbumeton, terbutryn, terbutylazin, trie-

20 tazin

b38 Triazinone:
 ethiozin, metamitron, metribuzin

25 b39 Triazolcarboxamide: triazofenamid

b40 Uracile: bromacil, lenacil, terbacil

30

35

b41 Verschiedene:

benazolin, benfuresate, bensulide, benzofluor, butamifos, cafenstrole, chlorthal-dimethyl (DCPA), cinmethylin, dichlobenil, endothall, fluorbentranil, mefluidide, perfluidone, piperophos, flucabazone, oxaciclomefone (MY 100)

Die folgende Liste von Verbindungen mit wachstumsregulatorischer Wirkung zeigt beispielhaft mögliche Wirkstoffe aus dieser Gruppe auf:

40

1-Naphthylacetamid, 1-Naphthylessigsäure, 2-Naphthyloxyessigsäure, 3-CPA, 4-CPA, Ancymidol, Anthrachinon, BAP, Butifos; Tribufos, Butralin, Chlorflurenol, Chlormequat, Clofencet, Cyclanilide, Daminozide, Dicamba, Dikegulac sodium, Dimethipin, Chlorfenethol, Etacelasil, Ethephon, Ethychlozate, Fenoprop, 2,4,5-TP, Fluoridamid, Flurprimidol, Flutriafol, Gibberellic acid, Gibberillin, Guazatin, Imazalil, Indolylbuttersäure, Indolylessig-

7

säure, Karetazan, Kinetin, Lactidichlor-ethyl, Maleic hydrazide, Mefluidide, Mepiquat-chlorid, Naptalam, Paclobutrazole, Prohexadione calcium, Quinmerac, Sintofen, Tetcyclacis, Thidiazuron, Triiodobezoicacid, Triapenthenol, Triazethan, Tribufos, Trinexa-5 pacethyl, Uniconazole.

Die folgende Liste von Insektiziden zeigt beispielhaft mögliche Wirkstoffe auf:

10 Neonicotinoide/Chlornicotinyl-Verbindungen:

Imidacloprid, Acetamiprid, Nitenpyram, Thiacloprid, Thiamethoxam, Tefuranitdine, Organophosphate,

15 Acephate, Azinphos-methyl, Chlorpyrifos, Dimethoate, Disulfoton Fosthiazate, Methamidophos, Methidathion, Methyl-Parathion, Oxydemeton-methyl, Phorate, Phosalone,

Phosmet, Profenofos, Trichlorfon

20

Carbamate, wie

Alanycarb, Aldicarb, Benfuracarb, Carbofuran, Carbosulfan, Furathiocarb, Methomyl, Oxamyl, Pirimicarb, Thiodicarb

25

Pyrethroide, wie

Bifenthrin, Cyfluthrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Esfenvalerate,

30

Fenpropathrin, Lambda-Cyhalothrin, Permethrin, Tau-Fluvalinate, Tralomethrin, Zeta-Cypermethrin

Harnstoffderivate, wie

35

Diflubenzuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Hexaflumuron, Lufenuron.

Novaluron, Triflumuron

40

Juvenoide, wie

Buprofezin, Diofenolan, Fenoxycarb, Pyriproxifen, Methoxyfenozide, Tebufenozide

45

Verschiedene, wie

Abamectin, Spinosad, Amitraz, Cartap, Chlorfenapyr, Diafenthiuron, Fipronil

5

Pyridaben, Tebufenpyrad, Fenazaquin, Fenpyroxymate, Thiocyclam, Silafluofen

Die folgende Liste von Fungiziden zeigt beispielhaft mögliche 10 Wirkstoffe auf:

Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Mangan-Zink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylenbis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)disulfid;

20

Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsäuredi-isopropylester;

25

heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, 0,0-Diethyl-phthalimi-dophosphonothioat, 5-Amino-1-[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioant-

- 30 hrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol,
 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthio-tetrahydrophtha-
- 35 limid, N-Trichlormethylthio-phthalimid,
 N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-schwefelsäure diamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodan methylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol,
 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-
- 40 thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Di-hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-di-hydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trime-säureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trime-
- 45 thyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäure-cyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsäureamid, 2-Methyl-benzoesäure-anilid, 2-Iod-benzoe-

9 säure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylacetal, Piperazin-1,4-diylbis-1- (2,2,2-trichlorethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1- formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dime-5 thyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethyl-morpholin, N-[3-(ptert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-10 ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon, 1-(4-Chlorphen-(3) - 3 - 3 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) - 2 - 4 = (1 + 1) -(2RS, 3RS) - 1 - [3 - (2 - Chlorphenyl) - 2 - (4 - fluorphenyl) - oxiran - 2 - yl -15 methyl]-1H-1,2,4-triazol, a-(2-Chlorphenyl)-a-(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol, 20 Anilinopyrimidine, wie N-(4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl)-anilin, N-[4-Methyl-6-(1-propinyl)-pyrimidin-2-yl]-anilin, N-[4-Methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin-2-yl]-anilin, 25 Phenylpyrrole, wie 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)pyrrol-3-carbonitril, Zimtsäureamide, wie 3-(4-Chlorphenyl)-3-(3,4-dimethoxyphenyl) -acrylsäuremorpholid, 30 sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-furoyl-(2)-alaninat, DL-N-(2,6-Dimethyl-phenyl)-N-(2'-methoxyace-35 tyl)-alanin-methyl- ester, N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-chloracetyl-D.L-2-aminobutyrolacton, DL-N-(2,6-Dimethylphenyl)-N-(phenylacetyl)-alaninmethylester, 5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion, 3-(3,5-Dichlor-40 phenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin, N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsaureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid, 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-a-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol, N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-tri-45 fluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol,

2-(4-Chlorphenyl)-3-Cyclopropyl-1-(1H-1,2,4-tri-

azol-1-yl)-butan-2-ol, 3-Chlor-4-[4-metyl-2-(1H-1,2,4-tri-azol-1-ylmethyl)-1,3-dioxolan-2-yl]phenyl-4-chlorphenylether, 1,3-Dimethyl-5-chlor-pyrazol-4carbonsäure-[2,3-(2,4,4-trimethyl-tetrahydrofuran)-anilid], 2-Methyl-4-trifluormethyl-thi-

5 zol-5-carbonsäure-(2,6-dibrom-4-trofluormethoxy-anilid), 2-Chlornicotinsäure-[2-(4'-chlorphenyl)anilid, N-[(R)-1-(2,4-dichlorphenyl)-ethyl]-(S)-2-cyano-3,3-dimethylbutanamid,
N-[(R)-1-(4-chlorphenyl)-ethyl]-(S)-2,2-cyclo-

propyl-2',2-dichlor-3'-methyl-butanamid, 3-Allyloxy-1,2-benziso-10 thiazol-1,1-dioxid, 2,3-Benzisothiadiazol-1-carbonsäurethiole-

ster, 1,2,5,6-Tetrahydro-pyrrolo-[3,2,1-i,j]-chinolin-4-on,
5-Methyl-1,2,4-triazolo[3,4-b]benzothiazol, di-idopropyl-1,3-dithiolan-2-yliden-malonat, 4-(2,2-Difluor-1,3-benzodioxol-4-yl)-pyrrol-3-carbonitril, N-(i-Propoxycarbonyl)-L-va-

15 lin-(R)-1-(2-napthyl)-ethylamid, N-(i-Propoxycarbonyl)-L-va-lin-(R,S)-1-(4-methylphenyl)-ethylamid,

Strobilurine, wie Methyl-E-methoxyimino-[α-(o-tolyloxy)-o-to-lyl]acetat, Methyl-E-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yl-20 oxy]-phenyl}-3-methoxyacrylat, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2-phenoxyphenyl)]-acetamid, Methyl-E-methoxyimino-[α-(2,5-dimethyl-phenoxy)-o-tolyl]-acetamid.

Aus der Klasse der Strobilurine sind bevorzugt fungizid wirksame 25 Verbindungen der Formel I zu nennen.

30 H₃C Y A

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

35

A NOCH₃, CHOCH₃, CHCH₃;

Y O, NH;

40 T Sauerstoff oder Oxymethylen

Z eine Gruppe X, $N=C(R^1)W$ oder $N=C(R^1)-C(R^2)=NOR^3$

X ggf. subst. Heterocyclyl, ggf. subst. Aryl, ggf. subst.
45 Hetaryl;

11

W ggf. subst. Alkyl, ggf. subst. Alkenyl, ggf. subst. Alkinyl, ggf. subst. Cycloalkyl, ggf. subst. Cycloalkenyl, ggf. subst. Heterocyclyl, ggf. subst. Aryl oder ggf. subst. Hetaryl;

- 5 R¹ Wasserstoff, Cyano, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$;
 - \mathbb{R}^2 Wasserstoff, Cyano, Halogen, C(Rd)=NOR3 oder W, OW, SW oder NRcW, wobei

10

30

40

45

F

- Rc Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
- Rd Wasserstoff oder Alkyl;
- 15 R^3 Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, ggf. subst. Alkenyl oder ggf. subst. Alkinyl bedeuten.

wobei

20 X Heterocyclyl, welches vollständig oder partiell halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Reste tragen kann:

> Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$ oder $C_1-C_4-Alkoxy$; Aryl, Hetaryl, wobei die cyclischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein und/oder eine bis drei der folgenden

25 Gruppen tragen können:

> Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, C1-C6-Alkyl, C1-C6-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, $C_1-C_6-Alkylsulfoxyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_1-C_6-Alkoxycarbonyl$, $C_1-C_6-Alkyl$ thio, $C_1-C_6-Alkylamino$, $Di-C_1-C_6-alkylamino$, $C_1-C_6-Alkyl-amino$ aminocarbonyl, $Di-C_1-C_6-alkylaminocarbonyl$, $C_1-C_6-alkyl-aminocarbonyl$ aminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C2-C6-Alkenyl, C2-C6-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Arylthio, Heteroaryl, Heteroaryloxy, Heteroarylthio, C_3-C_6 -Alkinyloxy, C_1-C_4 -Alkylendioxy, welches ha-

35 logeniert sein kann, oder $C(=NOR^d) - \Gamma_1 - R^{d'}$, wobei

Rd für Wasserstoff oder C1-C6-Alkyl;

Γ für Sauerstoff, Schwefel oder NR^d steht;

1 gleich 0 oder 1 ist und

die cyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Substituenten tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, $C_1-C_6-Alkyl$, $C_1-C_6-Halogenalkyl$, $C_1-C_6-Alkylcarbonyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_1-C_6-Alkoxycarbonyl$, $C_1-C_6-Alkylthio$, $C_1-C_6-Alkylamino$,

 $Di-C_1-C_6-alkylamino$, $C_2-C_6-alkenyl$, $C_2-C_6-alkenyloxy$,

5

10

15

25

30

35

40

45

 $C_3-C_6-Alkinyloxy$ und $C_1-C_4-Alkylendioxy$, welches halogeniert sein kann, steht,

W für C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl oder C_2 - C_6 -Alkinyl, wobei diese Gruppen vollständig oder partiell halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Reste tragen können:

Cyano, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxycarbonyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Hetaryl, wobei

die cyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Reste tragen können:

Cyano, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy; oder

für C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl oder Heterocyclyl, wobei diese Gruppen vollständig oder partiell halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Reste tragen können:

Cyano, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy; oder

für Aryl oder Heteroaryl,

wobei diese Reste partiell oder vollständig halogeniert sein und/oder eine bis drei der folgenden Gruppen tragen können:

Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl,

 $C_1-C_6-Alkylsulfoxyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_1-C_6-Alkoxycarbonyl$, $C_1-C_6-Alkyl-thio$, $C_1-C_6-Alkylamino$, $Di-C_1-C_6-alkylamino$, $C_1-C_6-Alkyl-aminocarbonyl$, $Di-C_1-C_6-alkylaminocarbonyl$, $C_1-C_6-Alkyl-aminothiocarbonyl$, $Di-C_1-C_6-alkylaminothiocarbonyl$,

Rd für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl;

 Γ für Sauerstoff, Schwefel oder NRd steht;

1 gleich 0 oder 1 ist und

die cyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein und/oder 1 bis 3 der folgenden Substituenten tragen können:

Cyano, Nitro, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Alkinyloxy und C₁-C₄-Alkylendioxy, welches halogeniert sein kann, steht;

13

- R^2 Wasserstoff, Cyano, Halogen, $C(R^d)=NOR^3$ oder W, OW, SW oder NR^{cW} , wobei
 - R^c Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl oder C₂-C₆-Alkinyl;
- Rd Wasserstoff oder C_1-C_4 -Alkyl; und
 - R³ Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Cyanoalkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl oder C_3 - C_6 -Cycloalkyl- C_1 - C_4 -alkyl, wobei

diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können und die Cycloalkylgruppen zusätzlich 1 bis 3 C_1 - C_4 -Alkylreste tragen können; bedeuten.

sowie deren Salze.

30

15 Sammelbegriffe stehen dabei für folgende Substituenten:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasser20 stoffreste mit 1 bis 4, 6 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B.

C1-C6-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,

1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl,

25 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethyl-butyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl-propyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B.

- 35 C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-
- 40 2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl
 und Pentafluorethyl;

Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein 45 Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

14

Halogenalkoxy: geradkettige oder verzweigte Halogenalkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

5 Alkylthio: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 oder 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkylamino: eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 10 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Aminogruppe (-NH-) an das Gerüst gebunden ist;

Dialkylamino: zwei voneinander unabhängige geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit jeweils 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie
15 vorstehend genannt), welche über ein Stickstoffatom an das Gerüst
gebunden sind;

Alkylcarbonyl: eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über 20 eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

Alkoxycarbonyl: eine Alkoxygruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

25

Alkylthiocarbonyl: eine Alkylthiogruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

30 Alkylaminocarbonyl: eine Alkylaminogruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

Dialkylaminocarbonyl: eine Dialkylaminogruppe (wie vorstehend ge-35 nannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

Alkylcarbonyloxy: eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche 40 über eine Carbonyloxygruppe (-CO₂-) an das Gerüst gebunden ist;

Alkylsulfonyl: eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Sulfonylgruppe (-SO₂-) an das Gerüst gebunden ist; Alkoxysulfonyl: eine Alkoxygruppe mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Sulfonylgruppe ($-SO_2-$) an das Gerüst gebunden ist;

- 5 Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl,
- 10 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl,
 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl,
 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl,
 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl,
- 15 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl,
- 20 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl,
 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl,
 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-bute nyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-butenyl,
- 25 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl,
 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl,
- 30 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und
 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Dop35 pelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt),
wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere
Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

40 Alkenyloxy: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen, nicht zum Heteroatom benachbarten, Position (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;



Halogenalkenyloxy: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Alkenyloxygruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend
genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise
oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, ins5 besondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

16

Alkenylthio: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen, nicht zum Heteroatom benachbarten, 10 Position (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind:

Alkenylamino: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppel-15 bindung in einer beliebigen, nicht zum Heteroatom benachbarten, Position (wie vorstehend genannt), welche über eine Aminogruppe (-NH-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkenylcarbonyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Koh20 lenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt),
welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden
sind;

- 25 Alkenyloxycarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkenyloxygruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;
- Alkenylthiocarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkenylthio-30 gruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;
- Alkenylaminocarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkenylamino-35 gruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;
- Alkenylcarbonyloxy: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte 40 Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonyloxygruppe (-CO₂-) an das Gerüst gebunden ist;
- 45 Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkinyl wie

Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-

10 butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Halogenalkinyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Koh15 lenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer
Dreifachbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise
oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

20

Alkinyloxy: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen, nicht zum Heteroatom benachbarten, Position (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom 25 (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

Halogenalkinyloxy: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Alkinyloxygruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend
genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise
30 oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

Cycloalkyl: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6, 8, 10 oder 12 Kohlenstoffringgliedern, z.B.

35 C₃-C₈-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl;

Cycloalkoxy: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen
mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt),
40 welche über ein Sauerstoffatom (-0-) an das Gerüst gebunden sind;

Cycloalkylthio: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden 45 sind;

Cycloalkylamino: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt), welche über eine Aminogruppe (-NH-) an das Gerüst gebunden sind;

5

Cycloalkylcarbonyl: monocyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;

10

- Cycloalkoxycarbonyl: eine monocyclische Cycloalkoxygruppe mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;
- 15 Cycloalkylthiocarbonyl: eine monocyclische Cycloalkylthiogruppe mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;
- 20 gesättigter oder partiell ungesättigter cyclischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen als Ringglieder Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff enthalten kann: Cycloalkyl mit 3 bis 12 Kohlenstoffringgliedern wie vorstehend genannt oder 5- oder 6-gliedrige Heterocyclen (Heterocyclyl) enthaltend
- 25 neben Kohlenstoffringgliedern ein bis drei Stickstoffatome und/ oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidi-
- 30 nyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazoli-
- 35 din-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-
- 40 2-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Pyrrolin-2-yl, 2,3-Pyrrolin-3-yl, 2,4-Pyrrolin-2-yl, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-3-yl, 3,4-Isoxazolin-3-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-4-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl, 4,5-Isoxazolin-5-yl, 2,3-Isothiazolin-3-yl,
- 45 3,4-Isothiazolin-3-yl, 4,5-Isothiazolin-3-yl, 2,3-Isothiazolin-4-yl, 3,4-Isothiazolin-4-yl, 4,5-Isothiazolin-4-yl, 2,3-Isothiazolin-5-yl, 3,4-Isothiazolin-5-yl, 4,5-Isothiazolin-5-yl,

2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl,

- 5 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl,
- 10 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl,
 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimidinyl, 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Te15 trahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl;

Aryl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem enthal-

tend 6 bis 14 Kohlenstoffringglieder, z.B. Phenyl, Naphthyl und Anthracenyl;

20

Aryloxy: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie vorstehend genannt), welches über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden ist;

25 Arylthio: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie vorstehend genannt), welches über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden ist;

Arylamino: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie 30 vorstehend genannt), welches über eine Aminogruppe (-NH-) an das Gerüst gebunden ist;

Arylcarbonyl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem
 (wie vorstehend genannt), welches über eine Carbonylgruppe (-CO-)
35 an das Gerüst gebunden ist;

Aryloxycarbonyl: eine ein- bis dreikernige Aryloxygruppe (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

40

Arylthiocarbonyl: eine ein- bis dreikernige Arylthiogruppe (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

20

Arylaminocarbonyl: eine ein- bis dreikernige Arylaminogruppe (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden ist;

5 Arylcarbonyloxy: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie vorstehend genannt), welches über eine Carbonyloxygruppe (-CO₂-) an das Gerüst gebunden ist;

Arylcarbonylthio: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ring10 system (wie vorstehend genannt), welches über eine Carbonylthiogruppe (-COS-) an das Gerüst gebunden ist;

Arylcarbonylamino: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie vorstehend genannt), welches über eine Carbonylamino15 gruppe (-CONH-) an das Gerüst gebunden ist;

Arylsulfonyl: ein ein- bis dreikerniges aromatisches Ringsystem (wie vorstehend genannt), welches über eine Sulfonylgruppe $(-SO_2-)$ an das Gerüst gebunden ist;

20

Aryloxysulfonyl: eine ein- bis dreikernige Aryloxygruppe (wie vorstehend genannt), welche über eine Sulfonylgruppe ($-SO_2-$) an das Gerüst gebunden ist;

- 25 aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffringgliedern Heteroatome aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff enthalten kann: Aryl wie vorstehend genannt oder ein- oder zweikerniges Heteroaryl, z.B.
- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoff30 atome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder
 Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei
 Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl,
- 35 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadia-
- 2-imidazoryi, 4-imidazoryi, 1,2,4-oxadiazor-3-yr, 1,2,4-oxadia 40 zol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazor-3-yl, 1,2,4-Thiadiazor-5-yl, 1,2,4-Triazor-3-yl, 1,3,4-Oxadiazor-2-yl, 1,3,4-Thiadiazor-

2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;

- benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome oder ein Stickstoffatom und ein Sauer-
- 45 <u>stoff- oder Schwefelatom:</u> 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als

Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4diylgruppe verbrückt sein können;

- 5 <u>über Stickstoff gebundenes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend</u> ein bis vier Stickstoffatome, oder über Stickstoff gebundenes benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome bzw. ein bis
- drei Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können, wobei diese Ringe über eines der Stickstoffringglieder an das Gerüst gebun-
- 15 den sind;
 - 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Py-
- ridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl;

Im übrigen entsprechen die Substituenten denen, die in WO/15552 25 beschrieben sind.

Weiterhin kommen als fungizide Pflanzenschutz-Wirkstoffe in Betracht:

- 35 thyl)-2-(4-fluorphenyl)-3-(2-chlorphenyl)-oxiran (Epoxiconazol),
 1-Butyl-1-(2,4-dichlorphenyl)-2-(1,2,4-triazol-1-yl)-ethanol (Hexaconazol), 1-[(2-Chlorphenyl)methyl]-1-(1,1-dimethyl)-2(1,2,4-triazol-1-yl-ethanol, 1-(4-Fluorphenyl)-1-(2-fluorphenyl)-2-(1,2,4-triazol-1-yl)ethanol (Flutriafol),
- 40 (RS)-4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-2-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-butyronitril, 1-[(2 RS, 4 RS; 2 RS, 4 SR)-4-Brom-2-(2,4dichlorphenyl)-tetrahydrofurfuryl]-1H-1,2,4-triazol,
 3-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-quinazolin-4-(3H)-on, (RS)-2,2-Dimethyl-3-(2-chlor-
- 45 benzyl)-4-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-butan-3-ol, Bitertanol, Triadimenon, Triadimenol, Bromuconazol, Cyproconazol, Dichlobutrazol, Difenoconazol, Diniconazol, Etaconazol, Fluquinconazol, Imibenco-

nazol, Propiconazol, Flusilazol, Tebuconazol, Imazalil, Penconazol, Tetraconazol, Triflumizol, Metconazol, Fluquinconazol, Fenbuconazol, Triticonazol.

5 Vorzugsweise entstammen die fungiziden Pflanzenschutz-Wirkstoffe der Gruppe: Tridemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin und Azol-Wirkstoffe, wobei aus der Gruppe Tridemorph, Fenpropimorph und Fenpropidin ein oder mehrere Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen CR-Bodengranulaten vorliegen können.

10

Bevorzugt werden von den Azol-Wirkstoffen: Prochloraz, Epoxiconazol, Hexaconazol, Cyproconazol, Difenoconazol, Propiconazol, Flusilazol, Diniconazol, Triticonazol und Tebuconazol, wobei Epoxiconazol mit besonderem Vorteil verwendet wird.

15

Weiterhin geeignet sind Valinamid-Wirkstoffe, daraus bevorzugt: $N^{1}-[1-(4-Chlorphenyl)-1-ethyl]-N^{2}-isopropoxycarbonyl-L-valinamid,$ $N^{1}-[1-(4-Methylphenyl)-1-ethyl]-N^{2}-isopropoxycarbonyl-L-valinamid,$ $N^{1}-[1-(4-Methoxyphenyl)-1-ethyl]-N^{2}-isopropoxycarbonyl-L-valinamid,$

20 N¹-[1-R-(2-Naphthy1)-1-ethy1]-N²-isopropoxycarbony1-L-valinamid,

Aus der Gruppe der Resistenzinduktoren wird bevorzugt Bion®(1,2,3-Benzthiadiazol-7-carbonsäure-5-methylthioester) eingesetzt.

25

Bevorzugt werden aus der Gruppe der Salicylate Verbindungen der Formel III

30

35

45

eingesetzt, wobei R9 bedeutet:

40 n-, i- oder tert. C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxyalkyl oder C₁-C₈-Halogenalkyl, n- oder i- C₁-C₈-Alkylcarbonyl, bevorzugt Acetyl, Propionyl, Benzoyl, C₁-C₈-Alkylbenzoyl, C₁-C₈-Halogenalkylbenzoyl, C₁-C₈-Alkoxybenzoyl oder Wasserstoff, Hydroxycarbo $nyl-C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl-C_1-C_4-alkyl$,

 R^{10} kann Hydroxy, n- oder i- oder tert.- C_1 - C_8 -Alkyloxy, C_1 - C_8 -Halogenalkyloxy, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkoxy bedeuten, ferner Amino-, C_1 - C_8 -Alkylcarbonylamino oder substituiertes oder unsubstituiertes Arylcarbonylamino oder bevorzugt Benzoylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino,

5 di- C_1 - C_6 -Alkylamino, substituiertes (1-3 Substituenten aus Halogen, CN, NO₂, OH, NH₂, CO₂H, CONH₂, C₁- C_4 -Alkyl, C₁- C_4 -Halogenalkyl, C₁- C_4 -Alkoxy, C₁- C_4 -Halogenalkoxy, C₁- C_4 -Alkoxycarbonyl, C₁- C_4 -Alkylamino, di- C_1 - C_4 -Alkylamino) oder unsubstituiertes Arylamino (insbesondere Phenylamino) bedeuten.

10

R¹¹ kann unabhängig voneinander bedeuten:
Wasserstoff, Fluor, Chlor oder Iod, n-oder i-oder tert-.
C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxyalkyl oder C₁-C₈-Halogenalkyl ferner einen unsubstituierten oder einfach oder bis zu dreifach substituierten
15 Arylrest gemäß Formel IV,

20

25

wobei der Index m bzw. n 0-3 bedeuten kann und der Rest \mathbb{R}^{12} die Bedeutung hat wie für \mathbb{R}^{11} angegeben.

30 Besonders bevorzugt sind dabei die Verbindungen:

Acetyl-Salicylsäure, Salacetamid, Salicylamid, Ethenzamid, Diflunisal, Salicylanilid und (2-Carbamoylphenoxy)-essigsäure.

35 Die Pflanzenschutz-Wirkstoffe können auch in Form ihrer Salze oder Metallkomplexe vorliegen. Auch die so erhaltenen Mittel werden von der Erfindung umfaßt.

Die Salze werden hergestellt durch Umsetzung mit Säuren, z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie Fluorwasserstoffsäure. Chlorwass

- 40 Halogenwasserstoffsäuren wie Fluorwasserstoffsäure, Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure oder Schwefelsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure oder organischen Säuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure, Propionsäure, Glycolsäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronen-
- 45 säure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxalsäure, Ameisensäure, Benzol-

sulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Salicylsäure, p-Aminosalicylsäure oder 1,2-Naphthalindisulfonsäure.

Metallkomplexe können wahlweise nur einen oder auch mehrere
5 Pflanzenschutz-Wirkstoffe enthalten. Es lassen sich auch Metallkomplexe herstellen, die diese Wirkstoffe miteinander in einem
gemischten Komplex enthalten.

Metallkomplexe werden hergestellt aus dem zugrundeliegenden

10 organischen Molekül und einem anorganischen oder organischen
Metallsalz, beispielsweise den Halogeniden, Nitraten, Sulfaten,
Phosphaten, Acetaten, Trifluoracetaten, Trichloracetaten, Propionaten, Tartraten, Sulfonaten, Salicylaten, Benzoaten der Metalle
der zweiten Hauptgruppe wie Calcium und Magnesium und der dritten

- 15 und vierten Hauptgruppe wie Aluminium, Zinn oder Blei sowie der ersten bis achten Nebengruppe wie Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink. Bevorzugt sind die Nebengruppen-Elemente der 4. Periode und insbesondere Kupfer. Die Metalle können dabei in den verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen.
- 20 Die Metallkomplexe können einen oder mehrere organische Molekülanteile als Liganden enthalten.

Die Bekämpfung von Schadpilzen mit den erfindungsgemäßen CR-Bodengranulaten erfolgt zweckmäßig in der Weise, daß man eine fun-

- 25 gizid wirksame Menge des CR-Bodengranulats in oder auf dem Ackerboden, auf das im Ackerboden ausgebrachte Saatgut oder auf die sich daraus entwickelnden Pflanzen bzw. auf Sämlinge einwirken läßt.
- 30 Die Ausbringung der erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate erfolgt bei einjährigen Pflanzen vorteilhafterweise mit der Aussaat. Durch eine Modifikation der handelsüblichen Drillmaschinen, kann das Granulat in dem gleichen Drillschar mit dem Saatgut appliziert werden. Die Ablage der erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate
- 35 erfolgt damit in gleicher oder unterschiedlicher Tiefe wie die Ablage des Saatgutes. Die Anzahl der Wirkstoffgranulate pro Saatgutkorn kann variabel erfolgen. Die Drillmaschinen werden mit einem separaten Vorlagebehälter für die erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate ausgerüstet. Das erfindungsgemäße CR-Bodengranulat
- 40 wird über eine Dosiereinrichtung, vergleichbar der des Saatgutes in Einzelgranulate separiert und über ein separates Rohr dem gemeinsamen Drillschar zugeführt. Als Drillmaschinen können handelsübliche Drillsysteme, für Saatgut und Granulat, die für ein gemeinsames Ausbringen von Düngern und Saatgut entwickelt wurden,
- 45 eingesetzt werden.

Wurzeln systemisch in den Pflanzen verteilt.

Durch die verzögerte Freisetzung der Wirkstoffe kann die Freisetzungsrate der Wirkstoffe im Boden so gesteuert werden, daß etwa im Falle der fungiziden Pflanzenschutz-Wirkstoffe ein wirksamer Schutz vor Pilzkrankheiten über die gesamte Vegetationsperiode hinweg aufrechterhalten werden kann. Die Wirkstoffaufnahme erfolgt kontinuierlich über die Wurzeln in dem Maße der kontrollierten Freisetzung der Wirkstoffe aus den erfindungsgemäß formulierten Wirkstoffen, und die Wirkstoffe werden dann über die

25

10

Gegenüber der zur Pilzbekämpfung verbreiteten Spritzapplikation der Pflanzenschutz-Wirkstoffe bietet das erfindungsgemäße Verfahren die folgenden Vorteile:

Mit einer einzigen Ausbringung der erfindungsgemäß formulierten Wirkstoffe im Ackerboden, die vorteilhaft zusammen mit dem Saatgut bzw. mit der Einpflanzung von Sämlingen erfolgt, kann ein wirksamer Schutz der Pflanze etwa gegen Pilzkrankheiten über die gesamte Vegetationsperiode erzielt werden.

20

- Hierdurch entfällt die bisher übliche Anwendung von mehreren Spritzapplikationen in der wachsenden Kultur, wodurch ein erheblicher Arbeitsaufwand eingespart werden kann.
- 25 Durch die Applikation der Pflanzenschutz-Wirkstoffe in Form der erfindungsgemäßen Formulierung können sich geringere Mengen an den auszubringenden Wirkstoffen ergeben.
- Eine Abdrift der Pflanzenschutzwirkstoffe wie bei der
 Spritzapplikation vorkommend wird durch diese Anwendung ausgeschlossen.
 - Bei Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens kann eine Saatgutbeizung entfallen.

35

Die erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate werden vorzugsweise als Umhüllungsgranulate hergestellt, indem die Wirkstoffe zunächst auf feste granulatförmige Trägerstoffe aufgetragen werden. Die erhaltenen wirkstoffhaltigen Granulate werden anschließend mit 40 geeigneten Hüllsubstanzen umhüllt, die eine verzögerte kontrollierte Wirkstoffreigabe bewirken.

Geeignete feste Trägerstoffe für die erfindungsgemäßen CR-Bodengranulate sind beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kiesel-45 säuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk,

Kreide, Bolus, Sand, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calciumund Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe, z.B. Crotonylidendiharnstoff, Isobutylidendiharnstoff und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Maismehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Maisschrot, Cellulosepulver, Düngemit- 5 tel. Bevorzugt sind Düngemittelgranulate oder -pellets als Trägerstoff, und zwar insbesondere solche, die Phosphat enthalten. Ganz besonders bevorzugt wird Sand.

Die Granulate weisen im allgemeinen einen Korndurchmesser von 0,1 10 bis 10 mm, vorzugsweise 0,5 bis 8 mm, insbesondere 0,5 bis 3 mm auf.

Das Aufbringen der Wirkstoffe auf die Trägerstoffe erfolgt in der Regel so, daß man sie in Form von Öl-in-Wasser-Emulsionen, Emul-15 sionskonzentraten, Suspoemulsionen, Suspensionskonzentraten oder in organischen Lösungsmitteln oder vorzugsweise in Wasser gelöst aufsprüht.

Das Aufsprühen erfolgt z.B. in Wirbelbettcoatern oder in Trommeln 20 oder Drehtellern, in denen das Trägergranulat gerollt wird, in perforierten Kesseln mit kontrollierter Führung des Trocknungsmediums, zweckmäßig Luft, oder Stickstoff. Im allgemeinen werden für das Aufsprühen und das Trocknen Temperaturen zwischen 30°C und 180°C angewendet, bevorzugt 35°C bis 90°C.

25

Die Wirkstoffgranulate können als Trägergranulat hergestellt werden.

Ein Trägergranulat besteht prinzipiell aus drei Schichten, einem 30 für die Wirkstoffe inerten Kern (saugfähig oder nicht saugfähig), einer Schicht aus einem oder mehreren Wirkstoffen und einer Deckschicht aus einem semipermeablen Filmbildner. Je nach Anwendungsfall kann die Freisetzung der Wirkstoffe gezielt eingestellt werden. Der bzw. die Wirkstoffe können unter dem Filmbildner 35 fixiert werden, der Filmbildner dient als Deckschicht, die die Wirkstoffabgaberate pro Zeiteinheit steuert. Der Wirkstoff kann gemeinsam mit dem Filmbildner auf die Oberfläche des Trägers appliziert werden, wobei sich hierbei Poren in der Filmschicht ergeben, die Wirkstoff enthalten. Auf diese Art und Weise wird 40 die Wirkstofffreisetzung über den Anteil des Wirkstoffes in der jeweiligen Lage der Hüllschicht gesteuert. Eine weitere Möglichkeit des Granulataufbaues besteht in der schichtweisen Aufbringung von Wirkstoff und Filmbildner analog einer Zwiebelstruktur. Durch diesen Aufbau können zeitlich unterschiedliche 45 Freisetzungsraten eingestellt werden, da zunächst aufgrund des Konzentrationsgefälles die Wirkstoffe aus den aüßeren Schichten

abgegeben werden. Ein höherer Wirkstoffgehalt in einer tiefer

liegenden Schicht bewirkt somit eine höhere Wirkstoffabgabe zu einem späteren Zeitpunkt des Wachstumsstadiums. Wirkstoffe an der Oberfläche des Granulates führen zu einer Initialwirkung, da diese Anteile des Wirkstoffes zunächst gelöst werden und den 5 Pflanzen zur Aufnahme zur Verfügung stehen.

Die Aufbringung der Wirkstoffe und der Filmbildner erfolgt bevorzugt in Wirbelschicht-Coatern. Durch die Bewegung in der Wirbelschicht entsteht permanent eine gewisse Menge an Abrieb, 10 die als Mikroporen im Filmbildner dient und somit prinzipiell undurchlässige Hüllpolymere für die Wirkstoffmoleküle durchlässig werden läßt. Wie Beispiel 12 zeigt läßt sich die Freisetzungsrate des Wirkstoffes durch die zugeführte Wärmemenge während des

Wirbelschichtcoatens gezielt einstellen.

15

Der den aufgetragenen Wirkstoff enthaltende Trägerstoff wird anschließend mit geeigneten Hüllstoffen umhüllt. Als Hüllstoffe für die kontrollierte Wirkstofffreisetzung aus den Umhüllungsgranulaten werden wäßrige Polymerdispersionen eingesetzt, z.B. Wachsdispersionen enthaltend, bezogen auf die wäßrige Wachsdispersion, 5 bis 40 Gew.-% eines Ethylencopolymerisatwachses, bestehend aus 10 bis 25 Gew.-% einer α-olefinisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure mit 3 bis 8 C-Atomen und 90 bis 75 Gew.-% Ethylen mit einem MFI-Wert, gemessen bei 190°C und 2,16 kp Belastung, von 25 1 bis 600, bevorzugt 5 bis 500, insbesondere 15 bis 300 oder einem MFI-Wert, gemessen bei 160°C und 325 p, von 1 bis 600, 0,1 bis 5 Gew.-% Alkalihydroxid, Ammoniak, ein Alkanolamin oder ein

30 Die für die Wachsdispersionen zu verwendenden Copolymerisate des Ethylens enthalten 10 bis 25, bevorzugt 15 bis 24 Gew.-% α-olefinisch ungesättigte Mono- oder Dicarbonsäuren mit 3 bis 8 C-Atomen, von denen beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure und Itaconsäure genannt 35 seien. Davon sind Methacrylsäure und insbesondere Acrylsäure und ihre Mischungen bevorzugt.

Dialkanolamin und ihre Mischungen und als Rest Wasser zu 100 %.

Die Ethylen-Copolymerisatwachse sind erfindungsgemäß charakterisiert durch einen speziellen MFI (Melt Flow Index) oder Schmelz40 index. Der MFI gibt die Menge der Polymerisatschmelze in Gramm an, die bei einer bestimmten Temperatur durch eine Düse von bestimmten Abmessungen bei einem bestimmten Kraftaufwand (Belastung) gedrückt werden kann. Die Bestimmung der Schmelzindices (MFI-Einheiten) erfolgt nach folgenden Normvorschriften, ASTM D
45 1238-65 T, ISO R 1133-1696 (E) oder DIN 53 735 (1970), die untereinander identisch sind.

PCT/EP99/05407

Weiterhin enthalten die Wachsdispersionen meist Basen, und zwar in der Regel 0,1 bis 5, bevorzugt 1 bis 3 Gew.-% Alkalihydroxid, bevorzugt Kaliumhydroxid oder Natriumhydroxid, Ammoniak, ein Mono-, Di- oder Trialkanolamin mit jeweils 2 bis 18 C-Atomen im 5 Hydroxyalkylrest, bevorzugt 2 bis 6 C-Atomen, oder Mischungen der genannten Alkanolamine oder ein Dialkyl-monoalkanolamin mit jeweils 2 bis 8 C-Atomen im Alkyl- und Hydroxyalkylrest oder ihre Mischungen. Als Amine seien beispielsweise genannt Diethanolamin,

10 ethanolamin. Vorzugsweise wird Ammoniak verwendet.

Durch den Baseanteil in den Wachsdispersionen liegen die Carbonsäuregruppen in den Copolymerisatwachsen zumindest teilweise in der Salzform vor. Vorzugsweise sind diese Gruppen zu 50 bis 90 15 und vor allem zu 60 bis 85 % neutralisiert.

Triethanolamin, 2-Amino-2-methylpropanol-(1) oder Dimethyl-

Die Hüllschicht kann zusätzliche Substanzen zur Steuerung der Freisetzung der Wirkstoffe enthalten. Dies sind z.B. wasserlösliche Substanzen wie Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidon,

20 Copolymerisate aus Polyvinylpyrrolidon und Polyvinylacetat. Deren Menge beträgt beispielsweise 0,1 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 3 Gew.-%, bezogen auf die Hüllsubstanz.

Als Hüllpolymerdispersionen eignen sich Kombinationen aus nicht 25 wasserlöslichen Polymeren, die als wässrige oder lösemittelhaltige Dispersion verarbeitet werden können, wie beispielsweise: Copolymerdispersion aus Acryl- und Methacrylsäureestern, Polyethylenwachsemulsionen (75-90 % Ethylen, 10-25 % α-olefinisch ungesättigte Mono-oder Dicarbonsäure),

30 50 mol% Dimethylterephtalat + ca. 50 mol% Adipinsaure + 150 mol% 1,4-Butandiol,

10-95 % Polyvinylacetat + 5-90% N-Vinylpyrrolidon-haltiges Polymer, (Kollidon 30, BASF AG),

Ethylen-methacrylsäure-Zinksalz (siehe Tabelle 1).

35

Das Aufbringen der Hüllschicht erfolgt zweckmäßig durch Aufsprühen von Lösungen, Dispersionen oder Dispersion der genannten Hüllsubstanzen in organischen Lösungsmitteln oder Wasser. Vorzugsweise verwendet man eine wäßrige Suspension oder eine

40 Emulsion des Hüllstoffs, welche insbesondere einen Gehalt an Polymersubstanz von 0,1 bis 50 und vor allem von 1 bis 35 Gew.-% aufweisen. Dabei können noch weitere Hilfsstoffe zur Optimierung der Verarbeitbarkeit zugesetzt sein, z.B. oberflächenaktive Substanzen, Feststoffe wie Talkum und/oder Magnesiumstearat und/ oder Stärke.

40

i	Hüllpolymer Zusammensetzung Herstel-						
	nu		Zusammensetzung	ler			
5	A	Acronal [®] 290D	Butylacrylat-Styrol-Co- polymer	BASF AG			
	В	Acronal [®] A 603	Copolymerdis. aus Acryl- u. Methacrylsäureestern	BASF AG			
	С	Acronal [®] S 725	Butylacrylat-Styrol-Co- polymer	BASF AG			
10	D	Acronal® S 760	Butylacrylat-Styrol-Co- polymer	BASF AG			
	E	Acronal [®] A 627	Copolymerdis. aus Acryl- u. Methacrylsäureestern	BASF AG			
	F	Poligen [®] WE4	Polyethylenwachsemulsion	BASF AG			
15	G	Poligen [®] WE3	Polyethylenwachsemulsion (75-90% Ethylen, 10-25%α-olef.unges.Mono-od-Dicarbonsäure,	BASF AG			
20	н	Polyester	50mol% Dimethylterephta- lat + ca. 50mol%Adipin- säure + 150mol% 1,4-Butandiol	BASF AG			
	I	PVA	10-95% Polyvinylacetat + 5-90 %N-Vinylpyrrolidon-haltiges Polymer	BASF AG			
25	J	Surlyn [®] 9970	Ethylen-methacrylsäure- Zinksalz	Exxon			

Tabelle 1: Polymerdispersionen

Besonders bevorzugt ist eine Wachsdispersion, welche 5 bis 30 40 Gew.-% eines Ethylen-Copolymerisatwachses, 0,1 bis 5 Gew.-% Ammoniak und 55 bis 94,9 Gew.-% Wasser enthält bzw. aus diesen Komponenten besteht, wobei das Ethylen-Copolymerisatwachs aus 75 bis 90 Gew.-% Ethyleneinheiten und zu 10 bis 25 Gew.-% aus Einheiten einer α-olefinisch ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure 35 mit 3 bis 8 C-Atomen aufgebaut ist.

Die erfindungsgemäß verwendeten Hüllpolymere sind allgemein bekannt oder nach bekannten Methoden erhältlich (vgl. z.B. EP 166 235, EP-A 201 702, US-A 5,206,279).

Das Aufsprühen erfolgt zum Beispiel in Wirbelbettapparaturen oder in Trommeln oder Drehtellern, in denen das Trägergranulat gerollt wird, in perforierten Kesseln mit kontrollierter Führung des Trocknungsmediums oder in Luftsuspensionsverfahren. Im allge-45 meinen wird bei Temperaturen zwischen 10°C und 110°C gearbeitet.

Die so erhaltenen und mit der Hüllschicht versehenen fungiziden Mittel können als solche für die erfindungsgemäße Bekämpfung von Pilzen unter kontrollierter Wirkstofffreigabe verwendet werden.

- 5 Es kann jedoch auch vorteilhaft sein, auf diese Mittel von außen zusätzliche Wirkstoffe aufzutragen. Die so erhaltenen Mittel ermöglichen eine weitere Abstufung der kontrollierten Wirkstofffreigabe, wobei die außen auf der Hüllschicht aufgetragenen Wirkstoffe für eine gezieltere Anfangswirkung von Bedeutung sind.
- 10 Es kann zusätzlich von Vorteil sein, noch eine zweite Hüllschicht zu verwenden, wodurch sich für die verzögerte Freisetzung der Wirkstoffe eine weitere Steuerungsmöglichkeit ergibt.

Die fungiziden Mittel beispielsweise enthalten im allgemeinen 15 zwischen 0,01 und 15, vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-% Pflanzenschutz-Wirkstoff.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,02 und 5 kg, vorzugsweise 0,05 und 3 kg Pflanzen-20 schutz-Wirkstoff pro ha.

Die fungiziden Mittel zeichnen sich durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten und 25 Basidiomyceten, aus.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Getreide, z.B. Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Raps, Zuckerrüben, Mais,

- 30 Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Kartoffeln und Kürbisgewächsen. Mit besonderem Vorteil werden die erfindungsgemäß hergestellten Fungizide zur Pilzbekämpfung an Getreide verwendet.
- 35 Die Anwendung der Mittel erfolgt zweckmäßig in der Weise, daß man das Mittel im Boden, auf das im Boden ausgebrachte Saatgut oder auf sich daraus entwickelnden Pflanzen bzw. auf Sämlinge einwirken läßt. Das Ausbringen des Mittels und das Ausbringen des Saatguts bzw. das Einpflanzen der Sämlinge kann in getrennten
- 40 Arbeitsgängen erfolgen, wobei das Ausbringen des Mittels vor oder nach dem Ausbringen des Saatguts bzw. dem Einpflanzen der Sämlinge erfolgen kann.

Es ist besonders vorteilhaft, die formulierten Pflanzenschutz-45 Wirkstoffe zusammen mit dem Saatgut bzw. dem Einpflanzen der Sämlinge auszubringen. Die nachfolgenden Beispiele veranschaulichen die Erfindung.

Allgemeine Methode

5 Herstellung von kontrolliert freisetzenden Granulaten

Die Granulate wurden in drei unterschiedlichen Labor-Wirbelschichtanlagen hergestellt. Einer der drei Wirbelschicht-Coater ist der HKC-0,5/5 TJ der Fa. Hüttlin. Es handelt sich um eine

- 10 Wirbelschicht mit einem Produktvorlagebehälter A von ca. 5 1 und einem Produktvorlagebehälter B von ca. 0,5 1. Der Boden der Wirbelschicht ist mit schrägen Schlitzen versehen, so daß sich eine Rotationsströmung des Wirbelgases ergibt. Hierdurch wird eine gleichmäßige Durchmischung der Vorlage erreicht. Die große
- 15 Anlage verfügt über einen Durchmesser von 300 mm und eine Höhe des Prozeßraumes von ca. 800 mm. Die Wirbelschicht verfügt über 3 Zweistoff-Düsen, die im Boden eingelassen sind. Bei der kleinen Anlage der Fa. Hüttlin hat der Behälter einen Durchmesser von 150 mm, sie verfügt über 2 Düsen. Der Durchmesser der Düsen: 0,8-
- 20 1,2mm (je nach Viskosität der Dispersionsvorlage), Zerstäubungsdruck: 0,5-1,5 bar. Sekundärgasstrom: 0,3 1,2 bar. Die Anlage kann mit Luft oder Inertgas betrieben werden. Der dritte Wirbelschicht-Coater ist ein Eigenbaumodell mit einem Prozeßraumdurchmesser von 100 mm. Die Höhe des Prozeßraumes beträgt ca. 600 mm.
- 25 Die Anlage verfügt alternativ über einen gelochten oder schräg geschlitzten Boden. Die Anlage kann mit einer Düse im Boden und einer Düse im Prozeßraum betrieben werden. Alle eingesetzten Wirbelschichtcoater (HKC 5 TJ, HKC 05 TJ und das Eigenbaumodell) können mit axialen Gasgeschwindigkeiten bis zu 1,9 m/s und 30 Gastemperaturen bis zu 120°C betrieben werden.

Für die Versuche wurden Ansätze von ca. 200 - 4000 g hergestellt. Zunächst wird die Granulatvorlage eingefüllt.

35 Es wurden beispielsweise folgende Granulatvorlagen getestet:

- a) Wasserlösliche Granulate Rasenfloranid® (Fa. Compo, Münster) Dünger: 0,7-2 mm Durchmesser, diverse Fraktionen
- Nitrophos[®] NP 20/20 (Fa. BASF AG, Ludwigshafen) Dünger: 2-4 mm Durchmesser, div. Fraktionen geprillter Harnstoff: 0,5-3 mm Durchmesser der Prills, div. Fraktionen
- 45 b) Unlösliche Granulate

Sand: 0,3 - 0,8 mm, mittlere Größe: 0,6 mm

Sand: 0,6 -1,2 mm, mittlere Größe: 0,85 mm

32

Bimsstein: ca. 0,4 -1 mm Kalkstein: ca. 0,6 - 1,5 mm

- c) Biologisch abbaubare, saugfähige Granulate
- Granulate aus Papierpulpe: 0,3 0,9 mm Durchmesser
 Maisschrot: ca. 1,5 3 mm Durchmesser
 Maisstroh (Corn-Cob): 0,5 -1,25 mm Durchmesser, diverse
 Fraktionen
- 10 Die Granulate werden mit dem Wirbelgas fluidisiert und erwärmt auf ca. 35-40°C. Dann wird eine Suspension bzw. Lösung, die 1-6 Wirkstoffe enthalten kann, aufgesprüht.

Es gibt 3 Möglichkeiten zum Aufsprühen:

15

 Wirkstoffe werden als erste Schicht auf den Träger gesprüht, danach folgt die Polymerschicht. Hierbei können gegebenenfalls nicht mischbare Wirkstoffformulierungen aus je einer der 3 Düsen versprüht werden.

20

Wirkstoffe werden mit einem Teil des Filmbildners abgemischt bzw. wird ein Teil des Filmbildners innerhalb der ersten 25-50% der Schicht mit Wirkstoffen aus verschiedenen Düsen, jedoch gleichzeitig versprüht.

25

3. Wirkstoffe werden mit dem Filmbildner während des gesamten Schichtaufbaus aus getrennten Düsen gleichzeitig versprüht.

Die Gasmenge wird beim Sprühvorgang so hoch eingestellt, daß die 30 Granulate intensiv bewegt werden.

In den Beispielen wurden die folgenden Verbindungen eingesetzt:

Verbindung 1:Fenpropimorph

35

 (\pm) -cis-4-[3-(4-tert-butylphenyl)-2-methylpropyl]-2,6-dimethylmorpholin

Verbindung 2:

&0

1-(4-Chlorphenyl)-3-(2-(methoxymethoxycarbonyl-amino)-benzyl)-imidazol

Verbindung 3:

2-[2-(2-Isopropoxy-2-(Z)-methoxyimino-1-methyl-(E)-ethylidenaminooxymethyl)-phenyl]-2-(E)-methoxyimino-N-methyl-acetamid

5
 Verbindung 4:

(E)-2-Methoxyimino-2-{2-[(2,5-dimethyl-phenyl)-oxymethyl]phenyl}-N-methylessigsäureamid

10
Verbindung 5:Bion

1,2,3-Benzthiadiazol-7-carboxylicacid-5-methyl-thioester

15 Verbindung 6:Epoxiconazol

(2RS,3SR)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2,3-epoxy-2-(4-fluorphenyl)propyl]-1H-1,2,4-triazol

20 Verbindung 7:Acetylsalicylsäure

Verbindung 8: Juwel® (Kresoxim-methyl und Epoxiconazol)

(Methyl-methoxyimino-α-(o-tolyloxy)-o-tolylacetat und 25 (2RS,3SR)-1-[3-(2-Chlorphenyl)-2,3-epoxy-2-(4-fluor-phenyl)propyl]-1H-1,2,4-triazol)

Verbindung 9: Opus® Top

30 Epoxiconazol und Fenpropimorph

Die Apparatur zur Elution von Granulaten

- In der Anlage wird die verzögerte Abgabe von Wirkstoffen oder 35 Salzen aus Controlled Release (CR)-Formulierungen bestimmt. In einem zylindrischen Gefäß befindet sich am unteren Rand eine Fritte, auf welche die zu testenden Granulate gelegt werden. Unterhalb der Fritte befindet sich ein S-förmiger Ablauf, der bewirkt, daß Flüssigkeit aus dem Zylinder erst ablaufen kann, 40 wenn der Füllstand über 80% liegt. Mittels einer Schlauchpumpe
- wird Wasser (ggf. mit Netzmittel) durch die CR-Formulierungen in einem zylindrischen Vorlagegefäß (ca. 100 ml Volumen) gepumpt, derart, daß die Vorlage komplett mit Wasser umspült wird. Das durchfließende Wasser wird in Auffanggefäßen gesammelt. Über eine
- 45 Zeitschaltuhr erfolgt ein Wechsel der Auffanggefäße, um einen zeitlichen Verlauf der Abgabe von Wirkstoffen zu ermitteln. Die Vorlagegefäße sind in einem temperierten Wasserbad installiert,

34

so daß die Elution generell unter vergleichbaren Bedingungen abläuft. Sofern keine Elutionstemperaturen angegeben sind, wurde eine Badtemperatur von 30°C eingestellt.

- 5 Die Elutionsanlage läuft im Betrieb mit der Programmsteuerung täglich 24 h. Eine Elution dauert 24 h, während dieser Zeit werden ca. 4000 ml Flüssigkeit durch die Vorlage gepumpt und in Auffanggefäßen gesammelt. Mittels HPLC oder GC wird der Wirkstoffgehalt in dem Eluat bestimmt. Anhand der Vorlagen kann über-
- 10 prüft werden, ob die Freisetzung gleichmäßig erfolgt. Der Summenwert liefert eine Vergleichsgröße zur Überprüfung der Dichtheit der Granulate.

Beispiel 1 - Vergleichsbeispiel

15

Muster, die nach EP-A 0 734 204 hergestellt wurden, führten bei phytotoxischen Wirkstoffen wie beispielsweise Verbindungen 1, 6 und 5 zu Pflanzenschäden. Die meisten der genannten Substanzen führen bei hoher Konzentration zu Schäden, was auch die in Ta-

- 20 belle 2 angeführten Beizversuche mit Verbindungen 6 und 3 belegen. Durch CR (controlled release) Granulate gemäß Formulierung 1-5 kann den Pflanzen eine deutlich höhere Konzentration über einen längeren Zeitraum verabreicht werden, siehe Verbindung 6: 125 g/ha anstelle von 4 g/ha. Dennoch sind auch bei Proben, die
- 25 gemäß EP-A 0 734 204 hergestellt wurden, Pflanzenschäden zu beobachten.

Herstellung: siehe Beispiel 2, Seite 29.

30 Die Proben wurden nach dem in EP-A 0 734 204 beschriebenen Verfahren mit der Hüllsubstanz G beschichtet.

Ausdünnung: 100 % Verlust bedeutet kein Wachstum nach Aussaat.

35 Auslaufverzögerung: 100 % Auslaufverzögerung bedeutet kein Wachstum nach Aussaat.

Die Ergebnisse zeigen deutlich, daß sämtliche Formulierungen zur Schädigung der behandelten Pflanze führen.

&0

Tabelle 2 - Vergleichsbeispiel

ebnisse	Auf. lauf. verzö. gerung [%]						100	32-70
biologische Ergebnisse	Schäden Auf- [%] lauf verz geru [%]	56	19	75	80	10-28	100	6-15
	Aus- dün- nung [% Ver- lust]	98	39	06	86	11-25	100	12-25
at in % 0 ml/d	WS 2	24	L	7 7	. 9	-	•	•
WS-Elue in 400	WS 1	61	18	63	19	21	•	-
Schicht- WS-Eluat in % dicke in 4000 ml/d [µm]		13,6	18,0	5,1	10,3	18,4	1	,
Hülle Anteil [%]		2,0	7,5	3	9	2,0	1	'
Hülle		೮	ဗ	ರ	ဗ	ບ	•	•
Menge kg/ha		17	23	18	20	140	•	1
[g/ha]		125 Verb. 6	125 Verb. 6	125 Verb. 6	125 Verb. 6		•	1
[g/ha]		375 Verb. 1	375 Verb. 1	375 Verb. 1	375 Verb. 1	30 Verb. 5	4 Verb.6	50 Verb. 3
Träger D. [mm]		1,19	1,05	0,75	0,75	3,05	ŧ	
5 -	nutac Nr.	П	2	3	4	5	Beiz- versuch	Beiz- versuch

Zielkulturen: Sommergerste (Beate), Sommerweizen (Star, Achill)

Beispiel 2 - Vergleichsbeispiel

Tabelle 3 zeigt Ertrags- und Befallsboniturwerte von Produkt-5 mustern, die gemäß folgender Beschreibung hergestellt und an Sommerweizen geprüft wurden.

a) Der Wirkstoff Epoxiconazol wurde in Form eines Suspensionskonzentrates folgender Zusammensetzung verarbeitet:

10

- 500 g/l Epoxiconazol,
- 30 g/l eines Blockpolymerisats mit Polypropylenoxidkern der ungefähren Molmasse 3250, auf den bis zu einem Molekulargewicht von ungefähr 6500 Ethylenoxid aufgepropft ist als Dispergiermittel (Fa. BASF, Deutschland),
- 20 g/l eines Natriumsalzes eines Kondensationsproduktes aus Phenolsulfonsäure, Harnstoff und Formaldehyd als Dispergiermittel (Fa. BASF, Deutschland) und
- die Differenz zu 1 l Wasser. Die in den folgenden Beispielen verwendeten flüssigen Zubereitungen des Epoxiconazol wurden durch Verdünnen dieses Suspensionskonzentrates mit der entsprechenden Menge Wasser erhalten.
- b) Der Wirkstoff Fenpropimorph wurde als Öl-in-Wasser-Emulsionfolgender Zusammensetzung verarbeitet:
 - 200 g/l Fenpropimorph,
- 37 g/l eines mit 8 Ethylenoxideinheiten veretherten p-Isononylphenols als Emulgator (Fa. BASF, Deutschland),
- 87,5 g/l eines 1:1-Gemisches (Gewicht) aus 2-Ethylhexansäure und einem mit 7 Ethylenoxideinheiten
 veretherten p-Isononylphenol als Emulgator
 (Fa. BASF, Deutschland) und

die Differenz zu 1 1 Wasser.

Herstellung: 3000 g Rasenfloranid wurden als Träger in der Wirbelschicht vorgelegt. Das Granulat wurde durch einen auf 50°C temperierten Gasstrom von 250-280 m³/h auf ca. 35-36°C vorgewärmt.

Über 3 Düsen wurde die Wirkstoffsuspension (450 g) mit einer Rate von 24 g/min auf den Träger aufgesprüht. Der Druck in der Zweistoffdüse betrug hierbei 0,8 bar, zur besseren Zerstäubung wurde ein Sekundärgasstrom bei ebenfalls 0,8 bar angelegt.

5 Nach dem Aufsprühen der Wirkstoffe wurde das Hüllpolymer mit einer Sprührate von 25-30 g/min aufgebracht. Bei Sprühen des Polymers wurde die Zulufttemperatur des Gasstroms (280 m³/h) auf 40°C gesenkt, die sich einstellende Produkttemperatur betrug 28°C. Das Polymer wurde als wässrige Dispersion mit 25 % Feststoff-

10 anteil verarbeitet.

Die mit den CR-Granulaten behandelten Flächen zeigen gegenüber der unbehandelten Parzelle deutlich geringeren Befall und eine Erhöhung der relativen Erträge. Die Probe 3 hatte eine hohe An15 fangsfreisetzungsrate der Wirkstoffe, was zu phytotoxischen Schäden beim Auflaufen der Pflanzen führte. Aufgrund der schnellen Wirkstofffreisetzung war die Langzeitwirkung dieser Probe zu gering, so daß gegenüber der unbehandelten Probe nur geringe Wirkung zu erkennen war.

20

20									
	Formu-	Träger	Wirk-	Auf-	Hüll-	Erysiphe	Lep-	rel.	Er-
	lie-		stoff	wand-	anteil	graminis	tosp-	Er-	trag
:	rung			menge	:		hae-	trag	dt/ha
				[g/ha			ria		
]					
25						Befallsr	ate in	İ	
				}		%			
			Un-	0		16	25	100	62
			beh.						
	1	Rasen-	Verb.	375	6%	9	18	104	
30		flora-	1	125					
30		nid	Verb.	j					
			6					į .	
	2	Rasen-	Verb.	375	6%	9	18	103	
		flora-	1	125				l	
		nid	Verb.					İ	
35			6						
	3	Rasen-	Verb.	375	3%	10	22	97	
		flora-	1	125					
		nid	Verb.						
			6						
	4	Rasen-	Verb.	375	4%	9	17	105	
40		flora-	1	125		,			
		nid	Verb.						
			6					Ĺ	
		2fach s	_	1000		6	9	112	
		zung							
		Verb	. 9					<u></u>	

Tabelle 3 : Versuche an Sommerweizen Star

Beispiel 3:

In einem Rührgefäß werden 200 g Vinylacetat in 800 ml Wasser emulgiert. Die Dispersion wurde mit einer PVP-Lösung (K 30, 20 g 5 Festanteil) versetzt. Die Coating Dispersion wurde in einem Hüttlin Kugel Coater (HKC 5) auf ein Trägergranulat aufgetragen.

Als Trägergranulat wurden 4000 g Düngerpellets mit einem mittleren Durchmesser von 1,25 mm eingesetzt. Das Trägergranulat 10 wurde in dem HKC 5 vorgewärmt bis 40 °C Produkttemperatur, dann wurde ein Gemisch einer 20%-igen Fenpropimorph Emulsion (36,7g Wirkstoff) und einer 45%-igen Epoxiconazol Suspension (5,7 g Wirkstoff) auf das Granulat aufgesprüht.

15 Auf das mit den Wirkstoffen Epoxiconazol und Fenpropimorph beschichtete Trägergranulat wurde die Polymerdispersion als Hülle aufgetragen.

Der Coatingprozeß wurde unter folgenden Bedingungen durchgeführt:

20		
	3 Düsen (Dreistoffdüsen)	0,8 mm
	Einwaage an Trägergranulat	4000 g
	Luftmenge	400 m ³ /h
	Zulufttemperatur	50°C
25	Produkttemperatur	40-42°C
	Ablufttemperatur	37,5-40°C
	Sprühart	kontinuierlich
	Sprühdruck	1 bar
30	Sprührate (für Wirkstoffe und Hüllpolymer)	12 g/min
	Prozeßdauer	90 min
	Nachtrocknungszeit bis 50°C Produkttemperatur	15 min

35 Tabelle 4

Es bildet sich ein gleichmäßig glatter Überzug aus.

Die Freisetzungsrate der Wirkstoffe wurde in obenbeschriebener Elutionsapparatur bestimmt. Hierzu wurden 30 g des Trägergranulates in ein Syphongefäß mit Fritte eingewogen. Durch das Gefäß wurde in 24 h eine Menge von 3980 g Wasser gepumpt und aufgefangen. In der aufgefangenen Flüssigkeit wurden 124 mg Fenpropimorph und 19 mg Epoxiconazol nachgewiesen.

Dieses Produkt wurde mit Getreidesaatgut (Winterweizen) ausgebracht. Im Mittel wurden pro Saatgutkorn ca. 3 fungizide Wirkstoffpellets unter der Erde abgelegt. In den wachsenden Getreidepflanzen wurde zwei Monate bzw. sechs Monate nach Ausbringung Epoxiconazol nachgewiesen. Zwei Monate nach der

5 Ausbringung Epoxiconazol nachgewiesen. Zwei Monate nach der Aussaat konnten 0,038 mg/kg Grünmasse, sechs Monate nach der Ausbringung noch 0,022 mg/kg Grünmasse nachgewiesen werden.

Damit konnte gezeigt werden, daß eine kontrollierte Abgabe des 10 Wirkstoffes Epoxiconazol durch die PVA+PVP Hülle über mindestens 6 Monate im Boden gewährleistet werden kann.

Beispiel 4

- 15 Die erfindungsgemäß hergestellten Wirkstoffgranulate werden in den folgenden Tabellen beispielhaft beschrieben. In Tabelle 5 Spalte 2 ist der Granulatträger angegeben, die 3. Spalte gibt den mittleren Durchmesser des Trägergranulates in mm an. In den Spalten 4-6 sind die Wirkstoffe und ihre Aufwandmenge in g/ha
- 20 enthalten, die n\u00e4chsten Spalten geben die Wirkstoffkonzentrationen auf den fertigen Granulaten an (nach HPLC/GC-Analyse). Die Menge in kg/ha gibt an, welche Gesamtmenge des Granulates erforderlich ist, um die gew\u00fcnschten Wirkstoffmengen pro ha auszubringen.

25

Di Wirkstoffe wurden wie in Beispiel 2 beschrieben angesetzt. Die Betriebsbedingungen der Wirbelschichtanlage sind in Tabelle 5 + 6 beschrieben.

30

35

Menge kg/ha 146 185 135 167 150 43 48 117 44 42 13 69 0,30 0,04 WS3 ı stoffe WS2 % 0,48 0,36 [ist] 0,44 0,43 Wirk-69'0 0,65 0,78 0,65 0,15 0,58 1,96 0,03 00'0 0,14 0,62 2,09 96'0 0,19 0,04 0,11 1,97 1,97 0,21 0, 170,17 WS1 125 g/ha 30 g/ha Verb. 5 Verb.7 WS3 [g/ha]-Wirkstoff 125 g/ha Verb.6 125 g/ha Verb.6 125 g/ha Verb.6 125 g/ha Verb.6 125 g/ha Verb.6 125 g/ha Verb.6 250 g/ha Verb.3 g/ha Verb.6 Aufwand WS2 1 125 250 g/ha Verb.3 250 g/ha Verb.3 250 g/ha Verb.3 250 g/ha Verb.2 250 g/ha Verb.3 250 g/ha Verb.4 250 g/ha Verb.3 250 g/ha Verb.4 375 g/ha Verb.1 375 g/ha Verb.1 g/ha Verb.5 g/ha Verb.5 30 g/ha Verb.5 375 g/ha Verb.1 375 g/ha Verb.1 g/ha Verb.5 30 30 Träger messer Durch-1,4 [mm] 1,1 3,2 3,2 3,2 XAF XBF XBF XBF XBF XAF XAF XKF XKF XKF XAF XAF XBF XBF XBF XBF Träger 13 14 13 16 rung 17 11 12 lie-|ω |υ စ 2 4 S For E .

Tabelle

Menge	12	10
	0,25	0,2
Wirk- stoffe [ist]	1,02 0,25	1,35 0,8 0,2 10
	1,85	1,35
	30 g/ha Verb.5	30 g/ha Verb.5
Aufwand [g/ha]-Wirkstoff	200 g/ha Verb.3 125 g/ha Verb.6 30 g/ha Verb.5	200 g/ha Verb.3 125 g/ha Verb.6
	200 g/ha Verb.3	200 g/ha Verb.3
Träger Durch- messer [mm]	6'0	6,0
Träger	XNF	XNF
For- mu- lie- rung	18	19

XAF Rasenfloranid[®] XBF Nitrophos[®]NP 20/20

Harnstoff Kalkstein XKF

Sand XOF Tabelle 6 enthält die gleichen Granulate wie Tabelle 5. Zunächst wird die Hüllschicht näher beschrieben (Art, %-Anteil und Dicke). Danach wird die Wirkstoffabgabe im Eluat bei 30°C in % angegeben.

5 In den folgenden Spalten folgen die Betriebsbedingungen beim Sprühen des Wirkstoffes und beim Sprühen der Hülle. Polymerzusammensetzung siehe Beschreibung S. 21, Wirkstoffzusammensetzung S. 24 und 25. Einige Proben wurden nachgetempert, um die Verfilmung des Hüllpolymers am Ende des Prozesses zu verbessern.

Nacht-[mim] emp. 15 15 15 0 0 0 0 menge [m³/h] Gas-370 345 395 395 370 357 404 380 380 390 Sprüh-Hülle rate [g/ min] Betriebsbedingungen 30 20 25 16 20 20 19 21 24 19 23 Hülle [min] 25 15 12 10 10 13 21 Prod [°C] 40 38 34 menge [g/ min] Gas-268 345 340 345 335 335 375 375 370 350 360 Wirkstoff Sprührate [g/ min] 20 26 25 12 25 25 8 25 25 21 9 T Prod [°C] 40 40 40 37 36 37 40 40 39 40 WS-Eluat bei 4000 WS3 [%] m1/24 h 23,2 WS2 [%] 7,4 α α œ œ 53,4 19,1 18,0 19,1 20,9 9,97 22,2 47,6 12,7 2,6 0,3 WS1 [%] Dicke [µm] rech-ner-isch 13 18 18 18 18 13 10 37 37 37 <u>~</u> Anteil [%] Schicht 5,4 5,4 ᠬ $^{\circ}$ ~ 4 Hüll-poly-mer r O ರ O ೮ G Ö Trä-ger XAF XBF XBF XBF XAF XAF XBF XBF XBF XBF XAF Forrung Nr. mu-lie-မ σ

rabelle

							7	4		
		Nacht- emp. [min]	15	30	30	30	30	30	20	20
		Gas- menge [m³/h]	370	470	360	340	380	420	50	50
ngen	Hülle	Sprüh-Gas- rate meng [g/ [m³/] min]	20	42	21	28	27	27	5	5
Betriebsbedingungen		t Hülle [min]	12	23	46	34	35	36	30	30
riebsb		T Prod [°C]	46	43	39	42	44	46	38	41
Bet	Ŧ	a)	400	440	300	340	330	330	45	42
	Wirkstoff	Sprüh-Gas- rate meng [g/ [g/ min] min]	6	9	25	25	25	12	5	2
	W	T Prod [°C]	40	33	32	30	38	43	36	37
	WS-Eluat bei 4000 ml/24 h	WS3 [%]	20,0					61,1	0'6	£'Þ
	uat bei ml/24 h	ws2 [%]		6,1		0,0	8,2	15,1	1,8	2'0
	WS-El	WS1 [%]	56,4		24,3	0,0	6'81	51,4	7,2	1,3
		Dicke [µm] rech-	37	18	18	18	18	18	36	36
	Schicht	Hüll- Anteil Dicke poly- [%] [μm] mer rech-	4	9	9	9	9	9	12	12
		Hüll- poly- mer	ဗ	ღ	ღ	ပ	ပ	ღ	Н	ອ
	Trä- ger		XBF	XBF	XBF	XBF	XKF	XKF	XNF	XNF
	For- mu-	lie. rung Nr.	12	13	14	15	16	17	18	19

Die Herstellung der Granulate erfolgte gemäß Beispiel 4.

Beispiel 5

In Tabelle 7 sind verschiedene Hüllpolymere aufgeführt, die auf 5 ihre Eignung für kontrolliert freisetzende Granulate überprüft wurden.

Herstellung der Proben:

- 10 1) Vorlage von 3000 g Trägermaterial in der Wirbelschicht, vorwärmen auf 35°C.
 - 2) Aufsprühen einer 40%igen Epoxiconazol Suspension, die außer Wirkstoff noch Dispergier- und Netzmittel enthält.
- Sprühbedingungen: 300 m³/h Gasdurchsatz, Produkttemperatur ca. 33-36°C, Sprührate der Wirkstoffsuspension 20 m1/min
- 3) Aufsprühen des Polymers aus einer Dispersion, Gasdurchsatz
 20 350-380m³/h, Produkttemp. 35-40°C, Sprührate: 20 ml/min

Nachtempern des Polymers für 15 min bei 350 m^3/h Gasdurchsatz, Produkttemp. $40^{\circ}C$

25

30

35

Tabelle 7 -Vergleich der Controlled Release Eigenschaften verschiedener Hüllpolymere

Wirkstoff HülleZusammen-Konzen-FluideAnteilSchicht-EluierterGehaltsetzungtrationPhase der[%]dickeWirkstoff[%]der HüllederDisper-[µm]Granula-conazolsionche, gEinwaagesionEinwaageund nachElutions-flüssig-keit[mgWS/	90 Poligen G 25% Wasser 12,0 36,0 4,4E-7 WE 3	022 Polyester H 20% Wasser 12,0 36,0 4,3E-6	07 Acronal A 20% Wasser 4,0 35,6 7,0E-6 290D	08 Surlyn J 2% sied, THF 1,0 8,9 1,4E-5 9970	49 PVA (Col- I 10% Wasser/ 5,0 12,0 1,4E-5 1icoat) Ethanol	07 Acronal S C 20% Wasser 4,0 35,6 1,7E-5
		H			H	υ
	gen	-	la1	Ę		S
Wirkstoff Hi Gehalt [%] Epoxi- conazol	0,90 Pc	1,022 Pc	0,07 A	80'0	0,49 P	0,07 A
Tråger Durch- messer [mm]	3,05	3,05	3,05	3,05	3,05	3,05
Trå- ger	XBF	XBF	XBF	XBF	XBF	XBF
Formu- lierung (siehe Bei- spiel 4)		2	3	4	2	9

Eluierter Wirkstoff pro m² Granula- toberflä- che, g Einwaage und nach Elutions- flüssig- keit [mgwS/ G/ml]	2,2E-5	2,3E-5	3,5E-5	6,5E-5
Anteil Schicht- [%] dicke [µm]	32,6	32,6	35,6	35,6
Anteil [%]	4,0	4,0	4,0	4,0
Fluide Phase der Disper- sion	Wasser	Wasser	Wasser	Wasser
Konzen- tration der Polymer- disper- sion	20%	20%	20%	20%
Zusammen- Konzen- Fluide setzung tration Phase der der Disper-Polymer-sion dispersion	Ēr,	æ	D	回
Hülle	Poligen WE4	Acronal A 603	Arconal S 760	Arconal A 627
Träger Wirkstoff Hülle Durch- Gehalt messer [%] [mm] Epoxi- conazol	0,08	0,07	0,07	0,07
Träger Durch- messer [mm]	3,05	3,05	0,75	0,75
Tra- ger	XBF	XNF	XNF	XNF
Formu- lierung (siehe Bei- spiel 4)	œ	6	10	14

XBF NP 20/20 XNF Sand

Beispiel 6:

Die CR-Granulate enthalten systemische Strobilurine als Wirk5 substanzen, die die schwache Wirksamkeit der Azole und Morpholine
(gemäß Tab. 3) überraschenderweise nicht zeigen. In Tabelle 8 a
und b sind 2 CR-Granulatmuster mit einem Strobilurin vom Typ
Oximether mit 2 und 4%-iger Umhüllung gegen eine zweimalige
Spritzapplikation mit einem Strobilurin + Azol (Juwel®) in
10 Wintergerste getestet worden.

Die CR-Granulate (Basis: Nitrophos® NP 20/20) zeigen beide eine Wirkungsdauer von 8 Monaten und eine deutliche Befallsreduktion, die sich in einem vergleichbaren Ertrag wie bei der mit Spritzung 15 behandelten Fläche niederschlägt. Die Probe mit der dünneren Hüllschicht erwies sich als weniger effizient kurz vor der Ernte, weshalb hier auch die Ertragseinbuße von 7% gegenüber der CR-Probe mit dickerer Hülle zu verzeichnen ist. Besonders beachtenswert ist die Tatsache, daß vergleichbare biologische 20 Ergebnisse mit deutlich geringerer Wirkstoffaufwandmenge im Vergleich zur Spritzung zu erzielen sind.

25	Formu- lierung (siehe Beispiel 4)	Träger	Wirkstoff	Aufwand- menge [g/ha]	Hüllanteil	Rhyn- chospo- rium	Ertrag rel.	Ertrag dt/ha
30						Befalls- rate in [%]		
			Unbeh.	0		14	100	62,4
	6	NP 20/20	Verb. 3	250	2%	6	122	
	7	NP 20/20	Verb. 3	250	4 %	2	129	
35		2fach Spr Verb. 8	itzung mit	500		0	132	

Tabelle 8a: Versuche an Wintergerste Danilo

	Formu- lierung (siehe Beispiel 4)	Träger	Wirkstoff	Aufwand- menge [g/ha]	Hüllanteil	Pyreno- phora	Ertrag rel.	Ertrag dt/ha
5	,					Befalls- rate in [%]		
			Unbeh.	0		19	100	72,5
10	6	NP 20/20	Verb. 3	250	2 %	11	116	
	7	NP 20/20	Verb. 3	250	4 %	5	125	
		2fach Spr Verb. 8	itzung mit	500		0	129	

15 Tabelle 8b: Versuche an Wintergerste Noveta

Beispiel 7

Die Wirkung des Strobilurins kann nochmals deutlich gesteigert

20 werden, wenn mehrere Wirkstoffe miteinander kombiniert werden,
was aus Anti-Resistenz-Gründen erwägenswert ist. In Tabelle 9a
und b sind die Bonitur- und Ertragsergebnisse einer Mischung aus
verschiedenen CR-Granulaten mit der Spritzbehandlung verglichen.
Getestet wurden Granulate mit dem gleichen Strobilurin-Typ wie in

25 Tabelle 8 a und b, kombiniert mit Granulaten, die einen systemischen Resistenz-Induktor (Bion®) enthielten mit einem weiteren
Wirkstoff.

30	Formu- lie- rung (siehe Bei- spiel 4)	Träger	Wirk- stoff	Aufwand- menge [g/ha]	Hül- lan- teil	Rhyn chos pori um	Puccinia	rel. Er- trag	dt/h a
33							allsrate n [%]		
			Unbeh.	0		25	3	100	70,9
	8	NP	Verb. 4	250	2 %	3	1	146	
40	6	20/20	Verb. 3	250					
	10 .		Verb. 5	30					
45		2fach Sprit- zung	Verb. 8	500		0	0	149	

Tabelle 9a: Versuche an Wintergerste Danilo

5	Formu- lierung (siehe Bei- spiel 4	Träger	Wirk- stoff	Aufwand- menge [g/ha]	Hüllan- teil	Pyreno- phora Be- falls- rate in [%]	rel. Ertrag	Ertrag dt/ha
			Unbeh.	0		22	100	61,7
10	8	NP 20/20	Verb. 4	250	2 %	5	128	
	6		Verb. 3	250				
	10		Verb. 5	30				
15		2fach Sprit- zung	Verb. 8	500		1	125	

Tabelle 9b: Versuche an Wintergerste Noveta

20 Beispiel 8

In Tabelle 10 sind die CR-Granulatformulierungen aus Tabelle 8
bei Winterweizen getestet. In Ergänzung zu den CR-Granulaten mit
einem Wirkstoff und der Mischung von Granulaten verschiedener
Wirkstoffe (Tab. 9) ist hier noch eine Formulierung enthalten,
welche zwei Wirkstoffe auf einem Granulat enthält.

30	Formu- lierung (siehe Beispiel 4)	Träger	Wirk- stoff	Aufwan d- menge [g/ha]	Hüllan- teil	Erysiphe graminis	Leptos- phaeria	Ertrag rel.	Ertrag dt/ha
						Befall in			
35			Unbeh.	0		11	63	100	53,3
	6	NP 20/20	Verb. 3	250	2 %	5	40	108	
	7	NP 20/20	Verb. 3	250	4 %	4	31	120	
40	12	NP 20/20	Verb. 3	250	4 %	2	24	132	
		 	Verb. 5	30					
45		2fach Sprit- zung	Verb. 8	500		0	2	140	

Tabelle 10: Versuche an Winterweizen Frühgold

Bei dem länger wachsenden Winterweizen ist zu erkennen, daß die Probe mit der dickeren Hüllschicht bessere biologische Ergebnisse zeigt, die Probe mit zwei Wirkstoffen zeigt überraschenderweise einen synergistischen Effekt, der über die Mischung der einzelnen 5 Wirkstoffgranulate gemäß Tabelle 9 hinausgeht.

Beispiel 9

Der synergistische Effekt ist nochmals ganz deutlich in Tabelle 10 11 an Winterweizen gezeigt. Hier wurden CR-Granulate mit verschiedenen Wirkstoffen gemischt (2 bzw. 3 Einzelgranulate).

Das Produkt mit der Fertigmischung auf einem Granulat zeigte deutlich bessere Wirksamkeit als die gemischten Granulate (siehe 15 Formulierung Nr. 7, Nr. 9, Nr. 11 und Nr. 12, Beispiel 4).

20	Formu- lierung (siehe Beispiel 4)	Träger	Wirk- stoff	Aufwand- menge [g/ha]	Hüllan- teil	Erysiphe graminis Befall in		Ertrag rel.	Ertrag dt/ha
			Unbeh.	0		11	32	100	62,3
25	7	NP 20/20	Verb. 4	250	4 %	8	18	112	
	9		Verb. 3	250					
	7	NP 20/20	Verb. 4	250	4 %	3	9	114	
30	9		Verb. 3	250					
	11		Verb. 5	30					
	12	NP 20/20	Verb. 3	250	4 %	4	12	121	
			Verb. 5	30					
35		2fach- Sprit- zung	Verb. 8	500		0	3	126	

Tabelle 11: Versuche an Winterweizen Kanzler

52

Beispiel 10

In Tabelle 12 werden diese über-synergistischen Effekte mit mehr als einem Wirkstoff auf einem Granulat im Vergleich zu Granulat- 5 mischungen nochmals an Sommerweizen gezeigt. Als Träger wurden hier Harnstoff und Rasenfloranid Granulate eingesetzt.

10	Formu- lierung	ger stoff r		Aufwand- menge	Hüllan- teil	Befallsrate in %	
10	(siehe Bei- spiel 4)			g/ha		Erysiphe graminis	Leptos- phaeria
			Unbeh.	0		9	11
15	15	Harn- stoff	Verb. 3 Verb. 5	250 30	6 %	0	1
	16	Harn- stoff	Verb. 3 Verb. 6	250 125	6 %	1	1
20	17	Harn- stoff	Verb. 3 Verb. 6 Verb. 7	250 125 125	6 %	0	1
	13 14	Ra- sen- flo- ranid	Verb. 6 Verb. 5	187 30	6 %	3	2
25		2fach Sprit- zung	Verb. 8	500		0	0

Tabelle 12: Versuche an Sommerweizen Star

In dieser Tabelle sind zwei Versuchskombinationen bemerkenswert.

Epoxiconazol (Verb. 6.) zeigte alleine deutliche Schwächen (siehe Tabelle 3). In Kombination (2. Granulat) mit dem Stärkungsmittel Bion® (Verb. 5) ist die Wirkung von Epoxiconazol deutlich besser.

Überraschenderweise zeigt in dieser Versuchsreihe Acetylsalicylsäure (Verbindung 7) die gleichen wirkungsverbessernden Effekte wie Bion® (Verbindung 5).

Beispiel 11

WO 00/07443

Tabelle 13 zeigt den Einfluß eines Füllstoffes im Hüllpolymer 5 auf die Freisetzungsrate. Setzt man beispielsweise die kaltwasserlösliche Stärke C-Pur® von Ceresta als Füllstoff des Hüllpolymeren ein, so steigt die Freisetzungsrate mit zunehmendem Anteil an Füllstoff deutlich an.

10				
10	Wirkstoff	Hüllanteil	Füllmenge	Freisetzungs- rate bei 4000 ml in 24 h bei 40°C
	Epoxiconazol	4 %	0 %	2,70 %
15	Epoxiconazol	4 %	10 %	3,30 %
	Epoxiconazol	4 %	20 %	7,15 %

Tabelle 13

20 Die Granulate wurden nach der in Beispiel 4 beschriebenen Methode hergestellt.

Chargengröße: 600 g, Zulufttemperatur: 45°C, Produkttemperatur: 39°C, Gasgeschwindigkeit: 1,8 m/sec

Beispiel 12

Tabelle 14 zeigt, wie die Freisetzungsrate durch die Prozessführung der Wirbelschichttrocknung beeinflußt wird. Speziell die
30 zugeführte Wärmemenge hat deutlichen Einfluß auf die Auslaugeigenschaften. Je mehr Wärmeenergie bei ansonsten konstanten
Bedingungen zugeführt wird, desto geringer ist die Freisetzungsrate bei gleichdicker Polymerschicht. Eine Verdopplung der
zugeführten Energie führt zu einer Reduktion der Mikroporosität
35 des Polymerfilms auf ca. 1/10, was durch die Freisetzungsrate
gezeigt wird.

40

Tabelle 14a

Probe	Probe Trager	Wirk-	Wirk-	Hüllan- Gas-	Gas-	Zuluft.	Pro-	Abgast.	Sprüh-	Sprüh-	Temper-
	1	stoff	stoff	7		temp.	dukt-	emb.	dauer	rate	zeit
		[%]	[%]	<u>&</u>	[m/s]	[00]	temp.		[min]	[g/min]	[min]
		9	Verb. 3	Poligen			[00]				
				WE3							
+-1	dN	0,091	0,16	4	1,84	45,7	40,7	37,2	24	26	15
	20/20										
2	NP	9,000		4	1,73	45,2	40,5	37,5	24	25	10
	20/20										
3	NP	0,083		4	1,53	49	40	38	13	27,5	10
	20/20										
4	NP	0,075		4	1,61	27	23	23	16	30	20
	20/20										
5	Harn-	0,394	08'0	6	1,47	49,3	39,8	37,2	45	24	10
	stoff										

Wirbelschichtanlage mit 300 mm Behälterdurchmesser, betrieben im Batchbetrieb, Chargengröße: 3-4 kg, Durchmesser des Trägers 3.4 mm, mittlere Schichtdicke: 37,5 µm

Probe 1-4: D = 3-4 mm; mittlere Schichtdicke ca. 37,5 µm Probe 5: D = 1,3-2 mm; mittlere Schichtdicke ca. 27,5 µm

Tabelle 14 b - Auslaugrate und zugeführte Wärmemenge bei Proben der Tabelle 14a

5	Probe	Auslaugrate setzten Menge pro 24 h bei	e in 4000 ml	zugef. Wär- memenge [kJ/kg]	zugef. Wär- memenge [kJ/kg
		Verb. 6	Verb. 3		Polymer- anteil]
10	1	2,1	4,9	653	16.322
	2	9,8		517	12.927
	3	14,9		475	11.864
	4	19,1		331	8.282
15	5	3,2	8,02	1400	15.139

Die zugeführte Wärmemenge in kJ/kg wird berechnet aus folgenden Daten:

 $Q = \Delta T * V * t * C_p/m$ $Q_{pol} = \Delta T * V * t * C_p/m_{Polymer}$

20 ΔT = Zulufttemp.-Abgastemp. (Gastemperatur am Geräteeinlass - Gastemp. am Auslass)

V= Volumenstrom des Gases, berechnet aus der Gasgeschwindigkeit

Cp= Gas-Konstante

25 t= Gesamte Verweilzeit der Probe (Sprühdauer des Hüllpolymers + Nachtemperzeit)

m= Ansatzgröße in kg

 m_{Polymer} Menge des Polymers im Ansatz

30

35

Tabelle 14c - Langzeitversuch im Freiland

Granulatproben 1 und 5 der Tabelle 14a + b wurden in Erde 5 eingegraben. Nach 6 Monaten wurden die Proben auf den Restwirkstoffgehalt untersucht.

10	Probe	Auslaugrate [% der urs ten Menge nach 6 Mona	ursprünglich eingesetz- onaten]	
10		Verb. 6	Verb. 3	
	1	12	17	
	5	35	45	

15

20

25

30

35

Patentansprüche

CR-Bodengranulate, erhältlich durch Aufbringung einer wirkstoffhaltigen Hülle auf einen festen Träger in der Wirbelschicht bei einer definiert einstellbaren Wärmezufuhr von 6.000 bis 25.000 KJ/KG Hüllpolymeranteil.

CR-Bodengranulate nach Anspruch 1 enthaltend eine wirkstoff haltige Hülle aus

0,1-25 Gew.-% eines oder mehrerer Wirkstoffe

1-40 Gew.-% eines oder mehrerer Hüllpolymere

0-60 Gew.-% eines oder mehrerer Additive

15

wobei die Summe der Gew.-% der Verbindungen in der Hülle gleich 100 Gew.-% ist.

CR-Bodengranulate nach Anspruch 2 enthaltend als Hüllpolymer eine Dispersion aus folgenden Gruppen: Butylacrylat-Styrol-Copolymere, Copolymerdispersionen aus Acryl- und Methacryl-säureestern, Polyethylenwachsemulsionen, Polyester aufgebaut aus Einheiten aus: 50mol% Dimethylterephtalat + ca. 50mol% Adipinsäure + 150mol% 1,4-Butandiol + Spurenelemente,
 Mischung aus 10-95 % Polyvinylacetat + 5-90% n-Vinylpyrrolidon-haltige Polymere, Ethylen-methacrylsäure-Zinksalz.

- CR-Bodengranulate nach Anspruch 3 enthaltend als Hüllpolymer mindestens eines aus der Gruppe der biologisch abbaubaren
 Polyester.
 - 5. CR-Bodengranulate nach Anspruch 1 enthaltend als Wirkstoff mindestens eine fungizide Verbindung der Formel I aus der Klasse der Strobilurine.

35

40

in der die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

45 A NOCH₃, CHOCH₃, CHCH₃;

- Y O, NH;
- T Sauerstoff oder Oxymethylen
- 5 Z eine Gruppe X, $N=C(R^1)W$ oder $N=C(R^1)-C(R^2)=NOR^3$
 - X ggf. subst. Heterocyclyl, ggf. subst. Aryl, ggf. subst.
 Hetaryl;
- W ggf. subst. Alkyl, ggf. subst. Alkenyl, ggf. subst. Alkinyl, ggf. subst. Cycloalkyl, ggf. subst. Cycloalkenyl, ggf. subst. Heterocyclyl, ggf. subst. Aryl oder ggf. subst. Hetaryl;
- 15 R^1 Wasserstoff, Cyano, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyl$;
 - R² Wasserstoff, Cyano, Halogen, C(R^d)=NOR³ oder W, OW, SW oder NR^cW, wobei
- 20
- Rc Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;
- Rd Wasserstoff oder Alkyl;
- 25 R³ Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, ggf. subst. Alkenyl oder ggf. subst. Alkinyl bedeuten,

sowie deren Salze.

- 30 6. CR-Bodengranulate nach einem der Ansprüche 1-5, enthaltend einen Wirkstoff aus der Gruppe der systemisch wirkenden Strobilurine, der Azole oder der Salicylate.
- 7. CR-Bodengranulate nach einem der Ansprüche 1-5, enthaltend als Wirkstoff 1,2,3-Benzthiadiazol-7-carbonsäure-5-methyl-thioester.
- CR-Bodengranulate nach Anspruch 1, enthaltend als Träger ein wasserlösliches, ein wasserunlösliches oder ein biologisch abbaubares Granulat.
- Verfahren zur Herstellung von CR-Bodengranulaten gemäß einem der Ansprüche 1-8 dadurch gekennzeichnet, daß auf einen Träger zunächst der Wirkstoff und anschließend die Hülle enthaltend mindestens ein Hüllpolymeres und ggf. Additive in einer Wirbelschicht aufgebracht werden, wobei in der Hülle

WO 00/07443 PCT/EP99/05407

59

durch Abrieb oder gezielte Zugabe von wasserlöslichen Additiven (Kalk, Stärke) Mikroporen erzeugt werden.

10. Verfahren zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, unerwünschtem Pflanzenwuchs, unerwünschtem Insektenbefall und/ oder zur Regulation des Wachstums von Pflanzen dadurch gekennzeichnet, daß man ein CR-Bodengranulat gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9 auf Pflanzen, deren Lebensraum oder auf Saatgut einwirken läßt.

10

15

11. Verwendung der CR-Bodengranulate gemäß einem der Ansprüche 1-8 oder wie nach den Ansprüchen 9 und 10 erhalten zur Bekämpfung von phytopathogenen Pilzen, unerwünschtem Pflanzenwuchs, unerwünschtem Insektenbefall und/oder zur Regulation des Wachstums von Pflanzen.

20

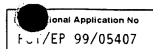
25

30

35

¥1		- -
		•





A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A01N25/26		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national cla	assification and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by class $A01N$	sification symbols)	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extend	t that such documents are included in the fields se	arched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of d	ata base and. where practical, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	W0 95 16350 A (BASF AG) 22 June 1995 (1995-06-22) examples page 6, line 4 - line 43 & EP 0 734 204 A cited in the application		1-11
X,P	EP 0 868 912 A (BASF AG) 7 October 1998 (1998-10-07) examples 6,7		1-3,5-11
A	DE 196 40 269 A (BASF AG) 2 April 1998 (1998-04-02) claims		1-4
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docum- consider filing of "L" docum- which citatio "O" docum- other "P" docum-	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) then treferring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed.	"T" later document published after the integer or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention." "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "&" document member of the same patent	the application but early underlying the claimed invention to considered to current is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docuurs to a person skilled
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	8 November 1999	26/11/1999	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Decorte, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ational Application No //EP 99/05407

					1/E	33/0340/
Patent doc			Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date
WO 9516	350	Α	22-06-1995	DE	4343176 A	22-06-1995
				AT	1723 5 6 T	15-11-1998
				AU	691856 B	28-05-1998
				AU	1242695 A	03-07-1995
				AU	1273595 A	03-07-1995
				BR	9408345 A	19-08-1997
				BR	9 40 8347 A	19-08-1997
				CA	2178655 A	22-06-1995
				CA	2179181 A	22-06-1995
				CN	1141577 A	29-01-1997
				CN	1141578 A	29-01-1997
				CZ	9601773 A	16-10-1996
				CZ	9601774 A	16-10-1996
				DE	59407155 D	26-11-1998
				WO	9516349 A	22-06 - 19 95
				EΡ	0734204 A	02-10-1996
				EP	0734205 A	02-10-1996
				ES	2123229 T	01-01-1999
				HU	74767 A,B	28-02-1997
				JP	9506598 T	30-06-1997
				MD	960237 A	31-08-1997
				PL	314978 A	30-09-1996
				SK	74696 A	04-12-1996
				ZA	9410001 A	18-06-1996
EP 0868	912	Α	07-10-1998	DE	19709532 A	17-09-1998
				AU	5835998 A	10-09-1998
				CA	2228818 A	10-09-1998
				JP	10306041 A	17-11-1998
DE 1964	0269	A	02 - 04-1998	AU	4779597 A	24-04-1998
				CZ	9901097 A	14-07-1999
				WO	9814413 A	09-04-1998
				EΡ	0931036 A	28-07-1999
				PL	332500 A	13-09-1999

A. KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A01N25/26		
	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE riter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	la i	
IPK 7	AO1N	ie)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen. so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	tallen .
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.	ame der Datenbank und evti. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie ³	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	WO 95 16350 A (BASF AG) 22. Juni 1995 (1995-06-22) Beispiele Seite 6, Zeile 4 - Zeile 43 & EP 0 734 204 A in der Anmeldung erwähnt		1-11
X , P	EP 0 868 912 A (BASF AG) 7. Oktober 1998 (1998-10-07) Beispiele 6,7		1-3,5-11
Α	DE 196 40 269 A (BASF AG) 2. April 1998 (1998-04-02) Ansprüche		1-4
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröfte aber i "E" älteres Anme "L" Veröfte schei andei soll o ausge "O" Veröfte eine e "P" Veröfte dem i	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist sollt besonders bedeutsam anzusehen ist sollt besonders bedeutsam anzusehen ist sollt besonders bedeutsam anzusehen ist sollt besonders bedeutsam einer nach dem internationalen aldedatum veröffentlicht worden ist einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ider die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beansprüchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeidung nicht kollidiert, sondern nu Erlindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeukann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeukann nicht als auf erlinderischer Tätigke werden, wenn die Veroffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Absendedatum des internationalen Re	worden ist und mit der rzum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf ichtet werden utung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	18. November 1999	26/11/1999	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl.	Bevollmachtigter Bediensteter Decorte. D	

		T		1 21/11	937 03407
Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) o Patentfamil		Datum der Veröffentlichung
WO 9516350	A	22-06-1995	AT 172 AU 691 AU 1242 AU 1273 BR 9408 BR 9408 CA 2178 CA 2179 CN 1141 CZ 9601 CZ 9601 CZ 9601 DE 59407 WO 9516 EP 0734 EP 0734 ES 2123 HU 74 JP 9506 MD 960 PL 314 SK 74	856 B 695 A 345 A 347 A 655 A 181 A 577 A 774 A 774 D 349 A 204 A 205 A 205 A 207 A	22-06-1995 15-11-1998 28-05-1998 03-07-1995 03-07-1995 19-08-1997 19-08-1997 22-06-1995 22-06-1995 29-01-1997 29-01-1997 16-10-1996 16-10-1996 26-11-1998 22-06-1995 02-10-1996 01-01-1999 28-02-1997 30-06-1997 31-08-1997 30-09-1996 04-12-1996 18-06-1996
EP 0868912	Α	07-10-1998	DE 19709 AU 5835	 532 A 998 A 818 A	17-09-1998 10-09-1998 10-09-1998 17-11-1998
DE 19640269	A	02-04-1998	CZ 9901 WO 9814 EP 0931	597 A 097 A 413 A 036 A 500 A	24-04-1998 14-07-1999 09-04-1998 28-07-1999 13-09-1999